

TUYÊN BỐ VỀ TÍNH TUÂN THỦ CỦA LIÊN MINH CHÂU ÂU

Nhà sản xuất

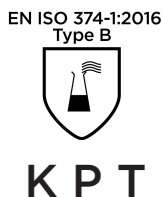
ANSELL HEALTHCARE EUROPE N.V.
RIVERSIDE BUSINESS PARK, BLOCK J
BOULEVARD INTERNATIONAL 55 B-
1070 BRUSSELS BELGIUM

tuyên bố theo trách nhiệm duy nhất của mình, rằng PPE (Thiết bị bảo vệ cá nhân) được mô tả sau đây:

BioClean™ Legacy BLA2 Non-sterile Latex Cleanroom Glove

Sản phẩm được sản xuất từ: [2024/12/11]

PPE (Thiết bị bảo vệ cá nhân) được sử dụng để phòng chống loại III các nguy cơ



K P T



VIRUS

tuân thủ các điều khoản của Quy định (EU) 2016/425 và với các tiêu chuẩn Tiêu chuẩn EN 421:2010, EN ISO 21420:2020, EN ISO 374-1:2016+A1:2018, Tiêu chuẩn EN ISO 374-5:2016 và giống hệt như PPE (Thiết bị bảo vệ cá nhân) chịu sự kiểm tra loại EU-Type (Mô-đun B, Phụ lục V của Quy định này), theo số chứng nhận 032/2024/0713, do Tổ chức chứng nhận cấp:

CENTEXBEL (0493) TECHNOLOGIEPARK 70 B-9052
ZWIJNAARDE BELGIUM

và tuân theo quy trình nêu trong Phụ lục VIII (Mô-đun D) của Quy định này dưới sự giám sát của Tổ chức chứng nhận:

CENTEXBEL (0493) TECHNOLOGIEPARK 70 B-9052
ZWIJNAARDE BELGIUM

Guido Van Duren
Giám đốc - Phụ trách vấn đề pháp lý của Ansell

Địa điểm: Brussels
Ngày: 2024/12/11

TUYÊN BỐ VỀ TÍNH TUÂN THỦ CỦA LIÊN MINH CHÂU ÂU

Nhà sản xuất

ANSELL HEALTHCARE EUROPE N.V.
RIVERSIDE BUSINESS PARK, BLOCK J
BOULEVARD INTERNATIONAL 55 B-
1070 BRUSSELS BELGIUM

tuyên bố theo trách nhiệm duy nhất của mình, rằng PPE (Thiết bị bảo vệ cá nhân) được mô tả sau đây:

BioClean™ Legacy BLA2 Non-sterile Latex Cleanroom Glove

Sản phẩm được sản xuất từ: [2024/07/16] và đến: [2024/12/10]

PPE (Thiết bị bảo vệ cá nhân) được sử dụng để phòng chống loại III các nguy cơ

EN 421



EN ISO 374-5



VIRUS

EN ISO 374-1/Type C



tuân thủ các điều khoản của Quy định (EU) 2016/425 và với các tiêu chuẩn Tiêu chuẩn EN 421:2010, EN ISO 21420:2020, Tiêu chuẩn EN ISO 374-5:2016, Tiêu chuẩn EN ISO 374-1:2016 và giống hệt như PPE (Thiết bị bảo vệ cá nhân) chịu sự kiểm tra loại EU-Type (Mô-đun B, Phụ lục V của Quy định này), theo số chứng nhận 032/2023/0011, do Tổ chức chứng nhận cấp:

CENTEXBEL (0493) TECHNOLOGIEPARK 70 B-9052
ZWIJNAARDE BELGIUM

và tuân theo quy trình nêu trong Phụ lục VIII (Mô-đun D) của Quy định này dưới sự giám sát của Tổ chức chứng nhận:

CENTEXBEL (0493) TECHNOLOGIEPARK 70 B-9052
ZWIJNAARDE BELGIUM

Guido Van Duren
Giám đốc - Phụ trách vấn đề pháp lý của Ansell

Địa điểm: Brussels
Ngày: 2024/07/16

TUYÊN BỐ VỀ TÍNH TUÂN THỦ CỦA LIÊN MINH CHÂU ÂU

Nhà sản xuất

ANSELL HEALTHCARE EUROPE N.V.
RIVERSIDE BUSINESS PARK, BLOCK J
BOULEVARD INTERNATIONAL 55 B-
1070 BRUSSELS BELGIUM

tuyên bố theo trách nhiệm duy nhất của mình, rằng PPE (Thiết bị bảo vệ cá nhân) được mô tả sau đây:

BioClean™ Legacy BLA2 Non-sterile Latex Cleanroom Glove

Sản phẩm được sản xuất từ: [2023/01/06] và đến: [2024/07/15]

PPE (Thiết bị bảo vệ cá nhân) được sử dụng để phòng chống loại III các nguy cơ

EN 421



EN ISO 374-5



VIRUS

EN ISO 374-1/Type C



tuân thủ các điều khoản của Quy định (EU) 2016/425 và với các tiêu chuẩn Tiêu chuẩn EN 421:2010, EN ISO 21420:2020, Tiêu chuẩn EN ISO 374-5:2016, Tiêu chuẩn EN ISO 374-1:2016 và giống hệt như PPE (Thiết bị bảo vệ cá nhân) chịu sự kiểm tra loại EU-Type (Mô-đun B, Phụ lục V của Quy định này), theo số chứng nhận 032/2023/0011, do Tổ chức chứng nhận cấp:

CENTEXBEL (0493) TECHNOLOGIEPARK 70 B-9052
ZWIJNAARDE BELGIUM

và tuân theo quy trình nêu trong Phụ lục VIII (Mô-đun D) của Quy định này dưới sự giám sát của Tổ chức chứng nhận:

SGS FIMKO OY (0598) TAKOMOTIE 8, FI-00380 HELSINKI,
FINLAND

Guido Van Duren
Giám đốc - Phụ trách vấn đề pháp lý của Ansell

Địa điểm: Brussels
Ngày: 2023/01/06

TUYÊN BỐ VỀ TÍNH TUÂN THỦ CỦA LIÊN MINH CHÂU ÂU

Nhà sản xuất

**NITRITEK (M) SDN BHD, NO.2, JALAN
JURUNILAI U1/20, SEKSYEN U1,
HICOM GLENMARIE INDUSTRIAL
PARK, 40150 SHAH ALAM,
SELANGOR, MALAYSIA**

tuyên bố theo trách nhiệm duy nhất của mình, rằng PPE (Thiết bị bảo vệ cá nhân) được mô tả sau đây:

BioClean Legacy Non-sterile Latex Gloves BLA2

Sản phẩm được sản xuất cho đến: [2023/01/05]

**PPE (Thiết bị bảo vệ cá nhân) được sử dụng để phòng
chống loại III các nguy cơ**

EN 421



EN ISO 374-5



VIRUS

tuân thủ các điều khoản của Quy định (EU) 2016/425 và với các tiêu chuẩn Tiêu chuẩn EN 420:2003 + A1:2009, Tiêu chuẩn EN 421:2010, Tiêu chuẩn EN ISO 374-5:2016 và giống hệt như PPE (Thiết bị bảo vệ cá nhân) chịu sự kiểm tra loại EU-Type (Mô-đun B, Phụ lục V của Quy định này), theo số chứng nhận 060/2018/1776, do Tổ chức chứng nhận cấp:

**CENTEXBEL (0493) TECHNOLOGIEPARK 70 B-9052
ZWIJNAARDE BELGIUM**

và tuân theo quy trình nêu trong Phụ lục VIII (Mô-đun D) của Quy định này dưới sự giám sát của Tổ chức chứng nhận:

**SGS FIMKO OY (0598) TAKOMOTIE 8, FI-00380 HELSINKI,
FINLAND**

Guido Van Duren
Giám đốc - Phụ trách vấn đề pháp lý của Ansell

Địa điểm: Brussels
Ngày: 2019/04/01