

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™ N-Plus BNPS Sterile Nitrile Cleanroom Gloves

Sản phẩm được sản xuất từ: [2025/07/28]

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

EN 421



EN ISO 374-1:2016
Type B



K P T

EN ISO 374-5



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 032/2025/0470, 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: 2025/07/28

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

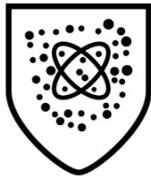
tuyên bố theo trách nhiệm duy nhất của mình, rằng PPE (Thiết bị bảo vệ cá nhân) được mô tả sau đây:

BioClean™ N-Plus BNPS Sterile Nitrile Cleanroom Gloves

Sản phẩm được sản xuất từ: [2024/03/16] và đến: [2025/07/27]

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

EN 421



EN ISO 374-1:2016
Type B



KPT

EN ISO 374-5



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, Tiêu chuẩn EN ISO 374-1:2016, 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 032/2022/1056, 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: 2024/03/16

TUYÊN BỐ VỀ TÍNH TUÂN THỦ CỦA LIÊN MINH CHÂU ÂU

Nhà sản xuất

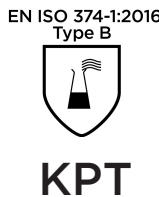
ANSELL HEALTHCARE EUROPE N.V.
RIVERSIDE BUSINESS PARK, BLOCK J
BOULEVARD INTERNATIONAL 55 B-
1070 BRUSSELS BELGIUM

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

BioClean™ N-Plus BNPS Sterile Nitrile Cleanroom Gloves

Sản phẩm được sản xuất từ: [2024/01/17] và đến: [2024/03/15]

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



KPT



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, Tiêu chuẩn EN ISO 374-1:2016, 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 032/2022/1056, 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: 2024/01/17

TUYÊN BỐ VỀ TÍNH TUÂN THỦ CỦA LIÊN MINH CHÂU ÂU

Nhà sản xuất
NITRITEX (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 N Plus BNPS sterile nitrile gloves

Sản phẩm được sản xuất cho đến: [2024/01/16]

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



VIRUS

tuân thủ các điều khoản của Quy định (EU) 2016/425 và với các tiêu chuẩn Tiêu chuẩn EN 421:2010, 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 060/2019/0068, 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