

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:

HyFlex® 11-501

Sản phẩm được sản xuất từ: [2021/09/17]

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

EN388: 2016



3X41D

EN 407



X1XXXX

tuân thủ các điều khoản của Quy định (EU) 2016/425 và với các tiêu chuẩn EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020, EN ISO 21420:2020 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 032/2021/0920, do Tổ chức chứng nhận cấp:

CENTEXBEL (0493) TECHNOLOGIEPARK 70 B-9052
ZWIJNAARDE BELGIUM

và tuân theo quy trình nêu trong Phụ lục VII (Mô-đun C2) 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: 2021/09/17

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:

HyFlex® 11-501

Sản phẩm được sản xuất từ: [2019/01/04] và đến: [2021/09/16]

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

EN 388



3X41D

EN 407



X1XXXX

tuân thủ các điều khoản của Quy định (EU) 2016/425 và với các tiêu chuẩn Tiêu chuẩn EN 388:2016, Tiêu chuẩn EN 407:2004, Tiêu chuẩn EN 420:2003 + A1:2009 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 032/2019/0007, do Tổ chức chứng nhận cấp:

CENTEXBEL (0493) TECHNOLOGIEPARK 70 B-9052
ZWIJNAARDE BELGIUM

và tuân theo quy trình nêu trong Phụ lục VII (Mô-đun C2) 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: 2019/01/04

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:

HyFlex® 11-501

Sản phẩm được sản xuất cho đến: [2019/01/03]

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

EN 388



3441

EN 407



X1XXXX

phù hợp với các điều khoản của Quy định (EU) 2016/425 và với các tiêu chuẩn Tiêu chuẩn EN 388:2003, Tiêu chuẩn EN 407:2004, Tiêu chuẩn EN 420:2003 + A1:2009 và giống hệt như PPE (Thiết bị bảo vệ cá nhân) chịu sự kiểm tra loại EC Type, theo số chứng nhận 08610121 do Tổ chức chứng nhận cấp:

CENTEXBEL (0493) TECHNOLOGIEPARK 70 B-9052
ZWIJNAARDE BELGIUM

và tuân theo quy trình nêu trong Phụ lục VII (Mô-đun C2) 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: 2010/03/16