

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™ 11-543

Sản phẩm được sản xuất từ: [2026/06/04]

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

EN 16350



EN388: 2016



EN 407



4X32F

X1XXXX

tuân thủ các điều khoản của Quy định (EU) 2016/425 và với các tiêu chuẩn EN 16350:2014, 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 032/2026/0311, do Tổ chức chứng nhận cấp:

CENTEXBEL (0493) TECHNOLOGIEPARK 70 B-9052
ZWIJNAARDE BELGIUM

và tuân theo quy trình nêu trong Phụ lục VI (Mô-đun C) của Quy định này.

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

Địa điểm: Brussels
Ngày: 2026/06/04

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® 11-543

Sản phẩm được sản xuất từ: [2024/06/25] và đến: [2026/06/03]

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

EN388: 2016



4X32F

EN 407



X1XXXX

tuân thủ các điều khoản của Quy định (EU) 2016/425 và với các tiêu chuẩn EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020, EN407:2020 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 032/2023/0550.02, do Tổ chức chứng nhận cấp:

CENTEXBEL (0493) TECHNOLOGIEPARK 70 B-9052
ZWIJNAARDE BELGIUM

và tuân theo quy trình nêu trong Phụ lục VI (Mô-đun C) của Quy định này.

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

Địa điểm: Brussels
Ngày: 2024/06/25

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® 11-543

Sản phẩm được sản xuất cho đến: [2024/06/24]

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

EN388: 2016



4X32F

EN 407



X1XXXX

tuân thủ các điều khoản của Quy định (EU) 2016/425 và với các tiêu chuẩn EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020, EN407:2020 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 032/2023/0550, 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: 2023/08/28