

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™ 48-135

Sản phẩm được sản xuất từ: [2026/03/02]

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

EN 16350



EN388: 2016



113XA

tuân thủ các điều khoản của Quy định (EU) 2016/425 và với các tiêu chuẩn EN 16350:2014, EN 388:2016 +A1:2018, 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 032/2026/0106, 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: 2026/03/02

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® 48-135

Sản phẩm được sản xuất từ: [2022/03/25] và đến: [2026/03/01]

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

EN388: 2016



113XA

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 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 032/2022/0476, 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: 2022/03/25

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® 48-135

Sản phẩm được sản xuất từ: [2018/04/21] và đến: [2022/03/24]

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

EN 388



113XA

tuân thủ các điều khoản của Quy định (EU) 2016/425 và với các tiêu chuẩn Tiêu chuẩn EN 388:2016, 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 032/2018/0697, 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: 2018/04/17

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:

Sensilite™ 48-135

Sản phẩm được sản xuất từ: [2016/12/08] và đến: [2018/04/20]

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



EN 388

113XA

tuân thủ các điều khoản của Quy định (EU) 2016/425 và với các tiêu chuẩn Tiêu chuẩn EN 388:2016, 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 032/2016/1246, 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.

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'Guido Van Duren', with a long horizontal stroke extending to the right.

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

Địa điểm: Brussels
Ngày: 2016/12/08

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:

Sensilite™ 48-135

Sản phẩm được sản xuất cho đến: [2016/12/07]

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

EN 388



113X

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 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 03212317 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: 2012/04/17