

# 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® 11-819 ESD

Sản phẩm được sản xuất từ: [2024/10/01]

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

EN388: 2016



EN 16350



4121A

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, EN 16350 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 032/2022/0135, 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: 2024/10/01

# 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<sup>®</sup> 11-819 ESD

Sản phẩm được sản xuất từ: [2022/02/03] và đến: [2024/09/30]

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

EN388: 2016



EN 16350



4121A

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, EN 16350 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 032/2022/0135, 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: 2022/02/03

# 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® 11-819

*Sản phẩm được sản xuất cho đến: [2022/02/02]*

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

EN 388



4121A

EN 16350



tuân thủ các điều khoản của Quy định (EU) 2016/425 và với các tiêu chuẩn Tiêu chuẩn EN 388:2016, EN 16350, 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 032/2020/1039, 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: 2020/07/31