

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

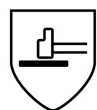
tuyên bố theo trách nhiệm duy nhất của mình, rằng PPE (Thiết bị bảo vệ cá nhân) được mô tả sau đây:

MICROFLEX® 93-360

Sản phẩm được sản xuất từ: [2022/01/25]

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

EN388: 2016



2000X

EN 421



EN ISO 374-1:2016
Type A



JKLOPST

EN ISO 374-5



VIRUS

tuân thủ các điều khoản của Quy định (EU) 2016/425 và với các tiêu chuẩn EN 388:2016 +A1:2018, 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 032/2022/0061, 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: 2022/01/25

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:

MicroFlex® 93-360

Sản phẩm được sản xuất từ: [2020/01/01] và đến: [2022/01/24]

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

EN 388



2000X

EN 421



EN ISO 374-5



VIRUS

**EN ISO 374-1:2016
Type A**



JKLOPST

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, 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 032/2018/0493, 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: 2020/01/01

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:

MicroFlex® 93-360

Sản phẩm được sản xuất từ: [2019/07/25] và đến: [2019/12/31]

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



2000X



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, 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 032/2018/0493, 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:

**BSI GROUP THE NETHERLANDS B.V. (2797) SAY
BUILDING, JOHN M. KEYNESPLEIN 9, 1066 EP
AMSTERDAM NETHERLANDS**



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

Địa điểm: Brussels
Ngày: 2019/07/25

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:

MicroFlex® 93-360

Sản phẩm được sản xuất cho đến: [2019/07/24]

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



2000X



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, 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 032/2018/0493, 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:

**BSI (0086) KITEMARK COURT DAVY AVENUE KNOWLHILL
MILTON KEYNES MK5 8PP UNITED KINGDOM**



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

Địa điểm: Brussels
Ngày: 2018/04/21