

9 stycznia 2018 r.

Dr Dr/Za-mue

## ŚWIADECTWO BADAŃ

936 P 18

Do: Ahlstrom-Munksjö Specialties  
ZI de l'Abbaye - 364, Impasse Louis Champin  
38780 Pont-Évêque / FRANCJA

---

Produkt: Papier CREPE

Oznaczenie: Reliance® 310

Produkt wyprodukowany przez wyżej wymienioną firmę jest stosowany jako materiał opakowaniowy finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych, które mają być sterylizowane parą wodną (134 °C), tlenkiem etylenu, promieniowaniem gamma (50 kGy) lub formaldehydem.

Dostarczony materiał próbki został zbadany zgodnie z

DIN EN ISO 11607-1: 2017 punkt 5.2.3, analiza zgodna z DIN 58 953-6:2016,  
DIN EN 868-2: 2017 punkt 4.2.1 oraz punkt 4.2.2.2.

Wyniki są podsumowane w raporcie nr 2172/29-1 z dnia 17 listopada 2017 r. sporządzonym przez ISEGA Forschungs- und Untersuchungsgesellschaft mbH Aschaffenburg, Niemcy.

Produkt „Reliance® 310” spełnia wymagania dotyczące opakowań finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych zgodnie z

DIN EN ISO 11607-1: 2017	punkt 5.1.6 a)	bariera dla mikroorganizmów,
	punkt 5.1.6 c)	właściwości fizyczne i chemiczne,
	punkt 5.1.6 e)	Zgodność z przewidzianymi procesami sterylizacji

z powyższymi procesami sterylizacji i specyfikacją.

(Zahn)

Dyrektor Działu Fizycznych Badań Materiałowych