

## GAMMEX LATEX

Lateksowe, bezpudrowe rękawice chirurgiczne z mikroteksturovanym wykończeniem.

### PRZEWIDZIANE ZASTOSOWANIE

Sterylny wyrób medyczny przeznaczony do stosowania jako rękawica chirurgiczna i bariera ochronna podczas noszenia na rękach przez personel medyczny w sali zabiegowej. Stosowany jest głównie jako dwukierunkowa bariera chroniąca pacjenta i personel przed mikroorganizmami. Jest to wyrób jednorazowego użytku.

### SPECYFIKACJA

surowiec:	lateks
kolor:	naturalny (kremowy)
środek pudrujący:	brak, rękawice bezpudrowe
kształt:	anatomiczny z prostymi palcami
wykończenie mankietu:	prosty z technologią SUREFIT (opaska samoprzylepna)
powierzchnia zewnętrzna:	gładka z wykończeniem z mikroteksturą polimer powlekany za pomocą technologii DERMASHEILD (powłoka hydrofobowa z hydrofilową substancją aktywowaną w zależności od środowiska)
powierzchnia wewnętrzna:	
AQL:	0.65 poziom kontroli produktu końcowego: G-1 zgodnie z ISO 2859-1

### WŁAŚCIWOŚCI FIZYCZNE

grubość (pojedyncza)	
palec:	0,22 ± 0,02 mm
dłoń:	0,20 ± 0,02 mm
mankiet:	0,20 ± 0,02 mm
długość:	290 mm
siła zrywu:	wartości minimalne
przed starzeniem:	9.0 N
po starzeniu:	9.0 N



sterylne      sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma

### KLASYFIKACJA CE & STANDARDY NORMATYWNE

MD klasyfikacja:	wyrób medyczny
<b>CE 2797</b>	klasa IIa zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2017/745
standardy normatywne:	EN 455 1-4,
kod basic UDI-DI:	5414566 GLAT330048 62
odporność na cytostatyki:	tak, zgodnie z normą ASTM D6978

PPE klasyfikacja:	środek ochrony indywidualnej
<b>CE 0493</b>	kategoria III, typ B zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425 EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4, EN ISO 374-5, EN ISO 21420,
standardy normatywne:	

### WŁAŚCIWOŚCI PRODUKTU

odporność na wirusy:	spełnia wymogi EN ISO 374-5 z użyciem bakteriofaga PhiX174 oraz normy ASTM F1671
----------------------	--

### ROZMIAR / KOD PRODUKTU

5.5 – 330048055   6.0 – 330048060   6.5 – 330048065  
7.0 – 330048070   7.5 – 330048075   8.0 – 330048080  
8.5 – 330048085   9.0 – 330048090

### PRODUCENT:

ANSELL HEALTHCARE EUROPE  
N.V. RIVERSIDE BUSINESS PARK, BLOCK J BOULEVARD INTERNATIONAL 55 B-1070 BRUSSELS BELGIUM

### OPAKOWANIE

50 par (w opakowaniach jednostkowych foliowych odpornych na wilgoć) w pudełku; 4 pudełka w kartonie/opakowaniu; 200 par w kartonie/opakowaniu

Pakowane pojedynczo parami (oznaczone na lewą i prawą rękę), oznakowane datą produkcji, datą ważności i numerem serii.

**Materiał marketingowy przeznaczony dla osób wykonujących zawód medyczny.**

### INSTRUKCJA PRZECHOWYWANIA

Chronić przed bezpośrednim światłem słonecznym; przechowywać w chłodnym i suchym miejscu. Trzymać z dala od źródeł ozonu lub zapłonu.

### OKRES TRWAŁOŚCI

3 lata od daty produkcji

Wydanie:

20240604



**LEMBAGA GETAH MALAYSIA**  
**MALAYSIAN RUBBER BOARD**  
**RUBBER RESEARCH INSTITUTE OF MALAYSIA**  
**Global Testing and Consultancy for Rubber (G-TACr)**  
 Malaysian Rubber Board, 47000 Sungai Buloh, Selangor.  
 Tel: (6)03-61459471 Fax: (6)03-61412907  
 Email: [gtacr@lgm.gov.my](mailto:gtacr@lgm.gov.my) Website: <http://www.lgm.gov.my/gtaacr>



Numer naszego raportu: : LGM/GTACR/7.8/CP/2103/0171.1

Twoja referencja:

19 kwiecień 2021

**ANSELL NP SDN BHD**  
 Lot 80, Kawasan Perindustrian Air Keroh,  
 75450 Melaka

Uwaga: Pn Noor Atiqah Saadon

### **SPRAWOZDANIE Z BADAŃ**

Otrzymaliśmy próbki dostarczone do nas w ramach Twojego listu z dnia 10 lutego 2021 r. Analiza została przeprowadzona zgodnie z Twoją prośbą. Podajemy następujące wyniki:

Data otrzymania próbki :11 marzec 2021  
 Data badań :16 marzec 2021  
 Metoda testowa :EN455:3 -2006  
 Kondycja próbek :Niestarzony  
 Typ próbek :Rękawica

Wynik badań			
Nr	Nazwa marki produktu	Zawartość białka	
		Liczba rozcieńczeń (etap A.6.4.	
		4-EN 455-3) Drugie rozcieńczenie	
		µg/g	µg/dm <sup>2</sup>
1	Gammex Latex	4	5

\*Niniejszy raport z testu zastępuje wcześniejszy raport z testu CP/2103/0171 z dnia 24 marca 2021 r.

„PRIHATIN RAKYAT: DARURAT MEMERANGI COVID-19”  
 „BERKHIDMAT UNTUK NEGARA”  
 „KREATIF, INOVATIF, PROGRESIF”

Saya yang menjalankan amanah,

[nieczytelny popis]  
 Ruhida Ab. Rahim  
 (IKM NO.: M 2542/5226/07)  
 Menedżer techniczny

Strona 1 z 1

Niniejszy raport wydawany jest zgodnie z warunkami akredytacji przyznanej przez SAMM, która oceniła możliwości laboratorium i jego identyfikowalność z uznanymi normami krajowymi oraz jednostkami lub pomiarami realizowanymi w odpowiednim krajowym laboratorium normalizacyjnym. Prawa autorskie do niniejszego raportu należą do laboratorium wydającego raport i mogą być powielane wyłącznie w całości bez uprzedniej pisemnej zgody kierownika laboratorium wydającego raport.



**Our Report No : LGM/GTACR/7.8/CP/2103/0171.1**

**Your Reference :**

**April 19, 2021**

**ANSELL NP SDN BHD**  
**Lot 80, Kawasan Perindustrian Air Keroh,**  
**75450 Melaka.**

**Attention: Pn Noor Atiqah Saadon**

**TEST REPORT**

We have received samples delivered to us under your covering letter dated February 10, 2021. Analysis had been carried out as per your request. We report the following results:

Date of receipt of sample : March 11, 2021  
Date Tested : March 16, 2021  
Test Method : EN455:3 - 2006  
Sample Condition : Unaged  
Type of Sample : Glove

Test Result			
No	Product Brand Name	Protein Content	
		No of Dilution (Step A.6.4. 4 – EN 455-3) 2 <sup>nd</sup> Time Dilution	
		µg/g	µg/dm <sup>2</sup>
1	Gammex Latex	4	5


*\*This test report supersedes the earlier test report CP/2103/0171 dated March 24, 2021.*

**"PRIHATIN RAKYAT: DARURAT MEMERANGI COVID-19"**

**"BERKHIDMAT UNTUK NEGARA"**

**"KREATIF, INOVATIF, PROGRESIF"**

Saya yang menjalankan amanah,

  
Ruhida Ab. Rahim  
(IKM NO.: M 2542/5226/07)  
Technical Manager

# GAMMEX® Latex

## SPRAWOZDANIE Z BADANIA NA PRZENIKANIE LEKÓW CYTOSTATYCZNYCH

LEK CYTOSTATYCZNY	MINIMALNY CZAS DETEKCJI PRZENIKNIĘCIA (MINUTY)	LEK CYTOSTATYCZNY	MINIMALNY CZAS DETEKCJI PRZENIKNIĘCIA (MINUTY)
	ASTM D6978		ASTM D6978
Bleomycyna/Blenoksan (15.0 mg/ml)	>240	Gemcytabina (38,0 mg/ml)	>240
Busulfan (6.0 mg/ml)	>240	Idarubicyna (1.0 mg/ml)	>240
Karboplatyna/Paraplatyna (10.0 mg/ml)	>240	Ifosfamid (50,0 mg/ml)	>240
Karmustyna (3.3 mg/ml)	10.1	Irynotekan (20.0 mg/ml)	>240
Cisplatyna (1.0 mg/ml)	>240	Mechlorektamina HCl (1.0 mg/ml)	>240
Cyklofosfamid (20.0 mg/ml)	>240	Melfalan (5 mg/ml)	>240
Cytarabina (100 mg/ml)	>240	Metotreksat (25.0 mg/ml)	>240
Dakarbazyne (10.0 mg/ml)	>240	Mitomycyna C (0,5 mg/ml)	>240
Daunorubicyna (5.0 mg/ml)	>240	Mitoksantron (2.0 mg/ml)	>240
Docetaksel (10.0 mg/ml)	>240	Oksaliplatyna (2.0 mg/ml)	>240
Doksorubicyna chlorowodorek (2.0 mg/ml)	>240	Paklitaksel (6.0 mg/ml)	>240
Epirubicyna/Ellence (2.0 mg/ml)	>240	Rytuksymab (10 mg/ml)	>240
Etopozyd (20.0 mg/ml)	>240	ThioTEPA (10.0 mg/ml)	20.3
Fludarabina (25.0 mg/ml)	>240	Winkrystyna Siarazan (1.0 mg/ml)	>240
Fluorouracyl (50,0 mg/ml)	>240		

### SYSTEM OCENIANIA

#### ZALECANE

Wyniki dla danego leku cytostatycznego wskazują, że rękawica zapewni odpowiednią barierę podczas większości zastosowań. Przeniknięcie następuje w czasie >60 minut.

#### OSTROŻNIE

Wyniki wskazują na konieczność dalszego rozważenia dla określenia, czy produkt nadaje się do zastosowania. Przeniknięcie następuje w czasie >10 do 60 minut.

#### NIEZALECANE

Zastosowanie produktu nie jest zalecane. Przeniknięcie następuje w czasie ≤10 minut.

**WAŻNE:** Badanie według normy ASTM D6978 zostało wykonane przez zewnętrzne akredytowane laboratorium. Wyszczególnione wielkości czasu przeniknięcia zostały określone w warunkach laboratoryjnych i mogą nie znajdować odzwierciedlenia podczas rzeczywistego użycia. Zmiany w środowisku pracy oraz mieszanie różnych leków stosowanych w farmakoterapii nowotworów mogą wpłynąć na czas przenikania. Użytkownicy powinni sprawdzić, czy produkt nadaje się do zastosowania z określonym stosowanym przez nich lekiem oraz środowiskiem pracy.



### GAMMEX® Innowacja, która chroni

Kierowane innowacjami, rękawice chirurgiczne GAMMEX® zostały zaprojektowane tak, aby odpowiadać na zmieniające się potrzeby użytkowników w środowisku chirurgicznym. Dzięki unikalnym recepturom i najnowocześniejszym technologiom, ergonomicznemu komfortowi i doskonałej ochronie, pracownicy służby zdrowia na całym świecie powierzają nam swoje ręce.

### Skontaktuj się z przedstawicielem firmy Ansell w sprawie zamówienia lub dalszych informacji.

**Ameryka Północna**  
US Tel: 800 952 9916  
CA Tel: 1-844-494-7854  
Email:  
insidesalesus@ansell.com

**Ameryka Środkowa i Południowa**  
Tel: +52(442) 296 20 50  
Email: csllac@ansell.com  
**Brazylia**  
Tel: +55-11-3356-3100  
Email: luvas.medicas@ansell.com

**Europa, Afryka Środkowa i Wschodnia**  
Tel: +32 (0) 2 528 74 00  
Email: info@ansell.eu

**Azja-Pacyfik**  
Tel: +603 8310 6688  
Email: apac.medical@ansell.com

**Australia i Nowa Zelandia**  
Tel: +61 3 9270 7270  
Email: protection@ap.ansell.com

# GAMMEX® Latex

## CHEMOTHERAPY PERMEATION REPORT

CHEMOTHERAPY DRUG	MINIMUM BREAKTHROUGH DETECTION TIME (MINUTES)	CHEMOTHERAPY DRUG	MINIMUM BREAKTHROUGH DETECTION TIME (MINUTES)
	ASTM D6978		ASTM D6978
Bleomycin/Blenoxane (15.0 mg/ml)	>240	Gemcitabine (38.0 mg/ml)	>240
Busulfan (6.0 mg/ml)	>240	Idarubicin (1.0 mg/ml)	>240
Carboplatin/Paraplatin (10.0 mg/ml)	>240	Ifosfamide (50.0 mg/ml)	>240
Carmustine (3.3 mg/ml)	10.1	Irinotecan (20.0 mg/ml)	>240
Cisplatin (1.0 mg/ml)	>240	Mechlorethamine HCl (1.0 mg/ml)	>240
Cyclophosphamide (20.0 mg/ml)	>240	Melphalan (5.0 mg/ml)	>240
Cytarabine (100 mg/ml)	>240	Methotrexate (25.0 mg/ml)	>240
Dacarbazine (10.0 mg/ml)	>240	Mitomycin C (0.5 mg/ml)	>240
Daunorubicin (5.0 mg/ml)	>240	Mitoxantrone (2.0 mg/ml)	>240
Docetaxel (10.0 mg/ml)	>240	Oxaliplatin (2.0 mg/ml)	>240
Doxorubicin Hydrochloride (2.0 mg/ml)	>240	Paclitaxel (6.0 mg/ml)	>240
Epirubicin/Ellence (2.0 mg/ml)	>240	Rituximab (10.0 mg/ml)	>240
Etoposide (20.0 mg/ml)	>240	ThioTEPA (10.0 mg/ml)	20.3
Fludarabine (25.0 mg/ml)	>240	Vincristine Sulfate (1.0 mg/ml)	>240
Fluorouracil (50.0 mg/ml)	>240		

### RATING SYSTEM

#### RECOMMENDED

The results for this specific chemotherapy drug suggest that the glove would provide an adequate barrier for use in most applications. Breakthrough occurs in >60 minutes.

#### CAUTION

The results require additional consideration to determine suitability for use. Breakthrough occurs in >10 to 60 minutes.

#### NOT RECOMMENDED

Not recommended for use. Breakthrough occurs in ≤10 minutes.

**IMPORTANT:** ASTM D6978 testing performed by a third-party accredited laboratory. Stated breakthrough times were determined under laboratory conditions that may not reflect actual usage. Variation in the environment or a mix of chemotherapy drugs used may impact breakthrough times. Users should test the suitability of this product against their specific chemotherapy drugs and environment.



### GAMMEX® Innovation that Protects

Driven by innovation, GAMMEX® surgical gloves are engineered to respond to the evolving user needs of the surgical community. Featuring unique formulations and cutting-edge technologies, ergonomic comfort and superior protection, healthcare workers around the world entrust their hands to ours.

**Contact your Ansell representative for ordering or more information.**

#### North America

US Tel: 800 952 9916  
CA Tel: 1-844-494-7854  
Email: insidesalesus@ansell.com

#### Central & South America

Tel: +52(442) 296 20 50  
Email: csac@ansell.com  
**Brazil**  
Tel: +55-11-3356-3100  
Email: luvas.medicas@ansell.com

#### Europe, Middle East & Africa

Tel: +32 (0) 2 528 74 00  
Email: info@ansell.eu

#### Asia Pacific

Tel: +603 8310 6688  
Email: apac.medical@ansell.com

#### Australia & New Zealand

Tel: +61 3 9270 7270  
Email: protection@ap.ansell.com

## DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

Niniejsza Deklaracja Zgodności wydana zostaje na wyłączną odpowiedzialność Ansell Healthcare Europe NV.

Nazwa/adres producenta: Ansell Healthcare Europe NV

Boulevard International 55  
Bruksela  
B-1070  
Belgia

Numer SRN: BE-MF-000000691

Klasa ryzyka: Klasa IIa

Przeznaczenie: Sterylny wyrób medyczny przeznaczony do stosowania jako rękawica chirurgiczna służąca jako bariera ochronna, gdy jest noszona przez pracownika opieki zdrowotnej na sali zabiegowej. Jest stosowana głównie jako obustronna bariera chroniąca pacjenta i personel przed mikroorganizmami i ryzykiem związanym z uczuleniem na lateks. Wyrób jednorazowego użytku

Kod EMDN i opis: T01010102 – rękawica chirurgiczna z lateksu, bezpudrowa

Kod Basic UDI-DI: 5414566 GLAT330048 62

Nazwa produktu(ów):

Nazwa Produktu	Kod produktu	Rozmiar	Region(y)
Gammex® Latex	330048055	5,5	EMEA/APAC
Gammex® Latex	330048060	6	EMEA/APAC
Gammex® Latex	330048065	6,5	EMEA/APAC
Gammex® Latex	330048070	7	EMEA/APAC
Gammex® Latex	330048075	7,5	EMEA/APAC
Gammex® Latex	330048080	8	EMEA/APAC
Gammex® Latex	330048085	8,5	EMEA/APAC
Gammex® Latex	330048090	9	EMEA/APAC
Gammex® Latex	330048095	9,5	EMEA/APAC

Procedura oceny zgodności: Załącznik IX.

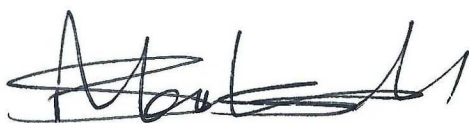
Certyfikat WE nr: MDR 763361.



Certyfikacja Brytyjskiego Instytutu Normalizacyjnego (British Standards Institution),  
Jednostka Notyfikowana numer 2797.

Niniejszym oświadczamy, że wyrób medyczny/wyroby medyczne wymieniony(e) powyżej  
spełnia(ją) wymogi Rozporządzenia (UE) MDR 2017/745 dla wyrobów medycznych.

Podpis w imieniu producenta



Ansell Healthcare Europe NV  
Riverside Business Park – Block J  
Bld Internationalelaan 55  
B-1070 Bruksela  
BELGIA

Imię: Samantha Marshall  
Stanowisko: Dyrektor ds. regulacyjnych – wyroby medyczne EMEA & APAC  
Data: 02 marca 2023  
Miejsce wydania: Nuneaton, Anglia  
Wersja: MED\MDR\GAMLAT\001

# DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

Producent

**ANSELL HEALTHCARE EUROPE N.V.**  
**RIVERSIDE BUSINESS PARK, BLOCK J**  
**BOULEVARD INTERNATIONAL 55**  
**B-1070 BRUSSELS**  
**BELGIUM**

deklaruje, na swoją wyłączną odpowiedzialność, że ŚOI opisane poniżej:

**GAMMEX® Latex**

*Produkty wytwarzane od: [2022.02.22]*

**ŚOI stosowane w celu zabezpieczenia przed ryzykiem  
kategorii III**

EN ISO 374-1:2016

Type B



**K P T**

EN ISO 374-5



**VIRUS**

są zgodne z postanowieniami Rozporządzenia (UE) 2016/425 oraz normami EN ISO 21420:2020, EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016 oraz identyczne z ŚOI podlegającymi badaniu typu UE (Moduł B, Załącznik V Rozporządzenia); zgodnie z certyfikatem o numerze 032/2022/0250 wydanym przez jednostkę notyfikowaną:

**CENTEXBEL (0493)**  
**TECHNOLOGIEPARK 70**  
**B-9052 ZWIJNAARDE**  
**BELGIUM**

oraz podlegają procedurze określonej w Załączniku VIII (Moduł D) Rozporządzenia, pod nadzorem jednostki notyfikowanej:

**CENTEXBEL (0493)**  
**TECHNOLOGIEPARK 70**  
**B-9052 ZWIJNAARDE**  
**BELGIUM**

**Guido Van Duren**  
**Director - Regulatory affairs**  
**Ansell**

**Miejsce: Bruksela**  
**Data: 2022.02.22**



# DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

Producent

**ANSELL HEALTHCARE EUROPE N.V.**  
**RIVERSIDE BUSINESS PARK, BLOCK J**  
**BOULEVARD INTERNATIONAL 55**  
**B-1070 BRUSSELS**  
**BELGIUM**

deklaruje, na swoją wyłączną odpowiedzialność, że ŚOI opisane poniżej:

## **GAMMEX<sup>®</sup> Latex**

*Produkty wytwarzane od: [2019.11.01] i do: [2022.02.21]*

**ŚOI stosowane w celu zabezpieczenia przed ryzykiem  
kategorii III**

EN ISO 374-1:2016



**K P T**

EN ISO 374-5



**VIRUS**

są zgodne z postanowieniami Rozporządzenia (UE) 2016/425 oraz normami EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016 oraz identyczne z ŚOI podlegającymi badaniu typu UE (Moduł B, Załącznik V Rozporządzenia); zgodnie z certyfikatem o numerze 032/2019/0857 wydanym przez jednostkę notyfikowaną:

**CENTEXBEL (0493)**  
**TECHNOLOGIEPARK 70**  
**B-9052 ZWIJNAARDE**  
**BELGIUM**

oraz podlegają procedurze określonej w Załączniku VIII (Moduł D) Rozporządzenia, pod nadzorem jednostki notyfikowanej:

**CENTEXBEL (0493)**  
**TECHNOLOGIEPARK 70**  
**B-9052 ZWIJNAARDE**  
**BELGIUM**

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'Guido Van Duren'.

**Guido Van Duren**  
**Director - Regulatory affairs**  
**Ansell**

**Miejsce: Bruksela**  
**Data: 2019.11.01**

# DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

Producent

**ANSELL HEALTHCARE EUROPE N.V.  
RIVERSIDE BUSINESS PARK, BLOCK J  
BOULEVARD INTERNATIONAL 55  
B-1070 BRUSSELS  
BELGIUM**

deklaruje, na swoją wyłączną odpowiedzialność, że ŚOI opisane poniżej:

## **GAMMEX® Latex**

*Produkty wytwarzane od: [2019.07.25] i do: [2019.10.31]*

**ŚOI stosowane w celu zabezpieczenia przed ryzykiem  
kategorii III**

EN ISO 374-1:2016  
Type B



**K P T**

EN ISO 374-5



**VIRUS**

są zgodne z postanowieniami Rozporządzenia (UE) 2016/425 oraz normami EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016 oraz identyczne z ŚOI podlegającymi badaniu typu UE (Moduł B, Załącznik V Rozporządzenia); zgodnie z certyfikatem o numerze 032/2019/0857 wydanym przez jednostkę notyfikowaną:

**CENTEXBEL (0493)  
TECHNOLOGIEPARK 70  
B-9052 ZWIJNAARDE  
BELGIUM**

oraz podlegają procedurze określonej w Załączniku VIII (Moduł D) Rozporządzenia, pod nadzorem jednostki notyfikowanej:

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

**Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs  
Ansell**

**Miejsce: Bruksela  
Data: 2019.07.25**

# DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

Producent

**ANSELL HEALTHCARE EUROPE N.V.  
RIVERSIDE BUSINESS PARK, BLOCK J  
BOULEVARD INTERNATIONAL 55  
B-1070 BRUSSELS  
BELGIUM**

deklaruje, na swoją wyłączną odpowiedzialność, że ŚOI opisane poniżej:

## **Gammex Latex**

*Produkty wytwarzane do: [2019.07.24]*

**ŚOI stosowane w celu zabezpieczenia przed ryzykiem  
kategorii III**

**EN 374**



**EN 374**



są zgodne z postanowieniami Rozporządzenia (UE) 2016/425 oraz normami , EN 374:2003 oraz identyczne z ŚOI podlegającymi badaniu typu WE; zgodnie z certyfikatem o numerze CE 591640 wydanym przez jednostkę notyfikowaną:

**BSI (0086)**

**KITEMARK COURT DAVY AVENUE KNOWLHILL  
MILTON KEYNES MK5 8PP UNITED KINGDOM**

oraz podlegają procedurze określonej w Załączniku VIII (Moduł D) Rozporządzenia, pod nadzorem jednostki notyfikowanej:

**BSI (0086)**

**KITEMARK COURT DAVY AVENUE KNOWLHILL  
MILTON KEYNES MK5 8PP UNITED KINGDOM**

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'Guido Van Duren'.

**Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs  
Ansell**

**Miejsce: Bruksela  
Data: 2014.01.15**