



optimummedical®

constantly creating better

EU Declaration of Conformity

Device Name: OptiLube
Description: Sterile non-medicated lubricating jelly
Intended Purpose: A water-soluble, sterile lubricating jelly intended for the smooth insertion of medical devices, and examinations, reducing the risk of trauma during procedures including: insertion of catheters, endoscopy, gynaecological examinations, rectal examinations and cystoscopy.

SRN Number: GB-MF-000005194
Basic UDI-DI: 506022247OPTILUBE&TZU

Risk Classification: Class IIb, sterile
Risk Rule: Annex VIII, Rule 5 and 21. Devices that are composed of substances or of combinations of substances that are intended to be introduced into the human body via a body orifice or applied to the skin and that are absorbed by or locally dispersed in the human body.

GMDN: 60796 General-body orifice lubricants, sterile
EMDN: V9007 Sterile instrument lubricants

Optimum Medical Solutions Ltd hereby declares, that the Declaration of Conformity is issued under its sole responsibility and that the device(s) listed meet(s) the provisions of the Medical Device Regulation (EU) 2017/745 of the European Parliament and of the council of 5th April 2017 on medical devices. The device has been subject to the conformity assessment procedure in accordance with Annex IX Chapter I and III of the Medical Device Regulation (EU) 2017/745; and EN ISO 13485:2016 Quality Management System.

Legal Manufacturer: Optimum Medical Solutions Ltd, Tennant Hall, Blenheim Grove, Leeds, LS2 9ET, UK
Authorised Representative: MT PromedT Consulting GmbH, Ernst-Heckel-Straße 7, 66386 St. Ingbert, Germany

QMS Certification: Certificate No. MD 665638, BSI Assurance UK Ltd (0086), revised 18.09.2022, expires 26.08.2023.
Approved Body: Certificate No. MDR 757549 R000, BSI The Netherlands (CE 2797), issued 19.09.2022, expires 18.09.2027.

Reference to Standards:

BS EN ISO 13485:2016, BS EN ISO 14971:2019, BS EN ISO 11137-1:2015, BS EN ISO 11137-2:2015, BS EN ISO 11137-3:2017, EN ISO 11737-1:2018+A1:2021, EN ISO 11737-2:2020, BS EN ISO 11607-1:2020, BS EN ISO 11607-2:2017, BS EN ISO 14644-1:2015, BS EN ISO 15223-1:2020, BS EN ISO 1041:2008+A1:2013, BS EN ISO 10993-1:2018, BS EN ISO 10993-5:2009, BS EN ISO 10993-6:2015, BS EN ISO 10993-10:2021, BS EN ISO 10993-11:2018, BS EN 62366-1:2015, BS EN 868-5:2018, BS EN ISO/IEC 17050-1:2010, BS EN ISO/IEC 17050-2:2004, USP38 <51>, ASTM F1980-16, ASTM F1886 / F1886M-16, ASTM F1929-15, ASTM F2054/F2054M-13, ASTM F88M-15, ISTA 3A 2018, ISTA 2A 2012, MEDDEV 2.7/1 REV 4, MEDDEV 2.12/1 REV 8 2020, MEDDEV 2.12/2 REV 2, MDCG 2020-5, MDCG 2020-6, MDCG 2020-7, MDCG 2020-8, MDCG 2020-13, MDCG 2021-24.

Technical File Ref & Issue: TF002, Issue 02
Date and Place of Issue: 15.11.2022, Optimum Medical Solutions Limited
Signature:

Name: Nadine Turner
Title: Quality and Regulatory Director





optimummedical®

constantly creating better

List of Devices

Device Name	Code	Description	Units/Box	Units/Case
OptiLube	1119S	OptiLube 20g Sachet – single wrapped	20	200
OptiLube	1119SINT	OptiLube 20g Sachet – International	20	200
OptiLube	1119	OptiLube 20g Sachet – double wrapped	20	200
OptiLube	1119INT	OptiLube 20g Sachet – International	20	200
OptiLube	1120	OptiLube 5g Sachet	150	1500
OptiLube	1120E	OptiLube 5g Sachet – Egypt	150	1500
OptiLube	1120INT	OptiLube 5g Sachet – International	150	1500
OptiLube	1120UK	OptiLube 5g Sachet – UK	150	1500
OptiLube	5469000	OptiLube 5g Sachet – Intersurgical	150	1500
OptiLube	1123	OptiLube 2.7g Sachet	144	1440
OptiLube	11233	OptiLube 2.7g Sachet – bulk packaging	144	1440
OptiLube	1123INT	OptiLube 2.7g Sachet – International	144	1440
OptiLube	1129	OptiLube 3g Sachet	144	1440
OptiLube	1129US	OptiLube 3g Sachet – US	144	1440
OptiLube	1129USB	OptiLube 3g Sachet – US Bulk	N/A	1440
OptiLube	1129INT	OptiLube 3g Sachet – International	144	1440
OptiLube	1114	OptiLube 10g Tube	30	300
OptiLube	1114INT	OptiLube 10g Tube – International	30	300
OptiLube	1121	OptiLube 42g Tube	12	72
OptiLube	1121UK	OptiLube 42g Tube – UK	12	72
OptiLube	1121INT	OptiLube 42g Tube – International	12	72
OptiLube	1121KE	OptiLube 42g Tube – Kenya	12	72
OptiLube	1122	OptiLube 82g Tube	12	72
OptiLube	1122INT	OptiLube 82g Tube – International	12	72
OptiLube	1122UK	OptiLube 82g Tube – UK	12	72
OptiLube	1122DR	OptiLube 82g Tube – Dominican Republic	12	72
OptiLube	1122E	OptiLube 82g Tube – Egypt	12	72
OptiLube	1122INT	OptiLube 82g Tube – International	12	72
OptiLube	1124	OptiLube 5g Tube	48	480
OptiLube	1124INT	OptiLube 5g Tube – International	48	480
OptiLube	1127	OptiLube 113g Tube	12	72
OptiLube	1127INT	OptiLube 113g Tube – International	12	72
OptiLube	1127E	OptiLube 113g Tube – Egypt	12	72
OptiLube	1140	OptiLube 5g reach Tube	36	360
OptiLube	1141	OptiLube 15g reach Tube	24	240





optimummedical®

constantly creating better

Deklaracja Zgodności UE

Nazwa Wyrobu: OptiLube
Opis: Sterylny, nielecniczy żel nawilżający
Przeznaczenie: Rozpuszczalny w wodzie, sterylny żel nawilżający przeznaczony do płynnego wprowadzania wyrobów medycznych oraz do badań, zmniejszający ryzyko urazów podczas zabiegów, takich jak: wprowadzanie cewników, endoskopia, badania ginekologiczne, badania per rectum i cystoskopia.

Numer SRN: GB-MF-000005194
Podstawowy UDI-DI: 506022247OPTILUBES&TZU
Klasyfikacja ryzyka: Klasa IIb, sterylne
zasady dot. ryzyka: Załącznik VIII, Norma 5 i 21. Wyroby, które składają się z substancji lub połączenia substancji, które są przeznaczone do wprowadzania do ludzkiego ciała przez otwory ciała lub aplikowane na skórę, i które wchłaniają się lub rozpraszają się miejscowo w ludzkim ciele.

GMDN: 60796 Środek nawilżający do ogólnego zastosowania w otworach ciała, sterylny
EMDN: V9007 Sterylne środki nawilżające do instrumentów medycznych

Firma Optimum Medical Solutions Ltd niniejszym oświadcza, że Deklaracja Zgodności została wydana na jej wyłączną odpowiedzialność, oraz że wymienione wyroby spełniają przepisy Rozporządzenia w Sprawie Wyrobów Medycznych (UE) 2017/745 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 5 kwietnia 2017. Wyrób został poddany procedurze oceny zgodności, zgodnie z Załącznikiem IX Rozdział I i III Rozporządzenia w Sprawie Wyrobów Medycznych (UE) 2017/745 oraz Systemem Zarządzania Jakością EN ISO 13485:2016.

Legalny Producent: Optimum Medical Solutions Ltd, Tennant Hall, Blenheim Grove, Leeds, LS2 9ET, UK
Autoryzowany Przedstawiciel: MT Promedix Consulting GmbH, Ernst-Heckel-Straße 7, 66386 St. Ingbert, Germany

Certyfikacja QMS: Nr. certyfikatu MD 665638, BSI Assurance UK Ltd (0086), rewizja 18.01.2022, wygasa 26.08.2023. Nr. certyfikatu MDR 757549-0000, BSI The Netherlands (CE 2797), z dnia 19.09.2022, wygasa 19.09.2027.

Odwołanie do Standardów:

BS EN ISO 13485:2016, BS EN ISO 14971:2019, BS EN ISO 11137-1:2015, BS EN ISO 11137-2:2015, BS EN ISO 11137-3:2017, EN ISO 11737-1:2018+A1:2021, EN ISO 11737-2:2020, BS EN ISO 11607-1:2020, BS EN ISO 11607-2:2017, BS EN ISO 14644-1:2015, BS EN ISO 15223-1:2020, BS EN ISO 1041:2008+A1:2013, BS EN ISO 10993-1:2018, BS EN ISO 10993-5:2009, BS EN ISO 10993-6:2015, BS EN ISO 10993-10:2021, BS EN ISO 10993-11:2018, BS EN 62366-1:2025, BS EN 868-5:2018, BS EN ISO/IEC 17050-1:2010, BS EN ISO/IEC 17050-2:2004, USP38 <51>, ASTM F1980-16, ASTM F1886 / F1886M-16, ASTM F1929-15, ASTM F2054/F2054M-13, ASTM F88M-15, ISTA 3A 2018, ISTA 2A 2012, MEDDEV 2.7/1 REV 4, MEDDEV 2.12/1 REV 8 2020, MEDDEV 2.12/2 REV 2, MDCG 2020-5, MDCG 2020-6, MDCG 2020-7, MDCG 2020-8, MDCG 2020-13, MDCG 2021-24.

Odwołanie do dokumentacji technicznej i wydania: F002, Wydanie 02

Data i miejsce wystawienia : 19.09.2022, Optimum Medical Solutions Limited

Podpis:

Imię i Nazwisko:

Nadine Turner

Stanowisko:

Dyrektor do spraw jakości i nadzoru





optimummedical®

constantly creating better

Lista wyrobów

Nazwa Wyrobu	Kod	Opis	sztuk/opak.	sztuk/pojemn.
OptiLube	1119S	OptiLube 20g torebka – pakowane pojedynczo	20	200
OptiLube	1119SINT	OptiLube 20g torebka – wersja międzynarodowa	20	200
OptiLube	1119	OptiLube 20g torebka – pakowane podwójnie	20	200
OptiLube	1119INT	OptiLube 20g torebka – wersja międzynarodowa	20	200
OptiLube	1120	OptiLube 5g torebka	150	1500
OptiLube	1120E	OptiLube 5g torebka – Egipt	150	1500
OptiLube	1120INT	OptiLube 5g torebka – wersja międzynarodowa	150	1500
OptiLube	5469000	OptiLube 5g torebka – Inter surgical	150	1500
OptiLube	1123	OptiLube 2.7g torebka	144	1440
OptiLube	11233	OptiLube 2.7g torebka – opakowanie zbiorcze	144	1440
OptiLube	1123INT	OptiLube 2.7g torebka – wersja międzynarodowa	144	1440
OptiLube	1129	OptiLube 3g torebka	144	1440
OptiLube	1129US	OptiLube 3g torebka	144	1440
OptiLube	1129INT	OptiLube 3g torebka – wersja międzynarodowa	144	1440
OptiLube	1114	OptiLube 10g tubka	30	300
OptiLube	1121	OptiLube 42g tubka	12	72
OptiLube	1121UK	OptiLube 42g tubka – UK	12	72
OptiLube	1121E	OptiLube 42g tubka – Egipt	12	72
OptiLube	1121N	OptiLube 42g tubka – Nigeria	12	72
OptiLube	1121DR	OptiLube 42g tubka – Republika Dominikany	12	72
OptiLube	1121KE	OptiLube 42g tubka – Kenia	12	72
OptiLube	1122	OptiLube 82g tubka	12	72
OptiLube	1122DR	OptiLube 82g tubka – Republika Dominikany	12	72
OptiLube	1122E	OptiLube 82g tubka – Egipt	12	72
OptiLube	1122N	OptiLube 82g tubka – Nigeria	12	72
OptiLube	1122INT	OptiLube 82g tubka – wersja międzynarodowa	12	72
OptiLube	1124	OptiLube 5g tubka	48	480
OptiLube	1124INT	OptiLube 5g tubka – wersja międzynarodowa	48	480
OptiLube	1127	OptiLube 113g tubka	12	72
OptiLube	1127INT	OptiLube 113g tubka – wersja międzynarodowa	12	72
OptiLube	1140	OptiLube 5g tubka reach	36	360
OptiLube	1141	OptiLube 15g tubka reach	24	240

Udostępniono firmie:

Neomeds d.o.o. z o.o. na potrzeby realizacji zamówienia



Certificate of Registration

QUALITY MANAGEMENT SYSTEM - ISO 13485:2016 & EN ISO 13485:2016

This is to certify that:

Optimum Medical Solutions Limited
Tennant Hall
Blenheim Grove
Leeds
LS2 9ET
United Kingdom

Holds Certificate Number:

MD 665638

and operates a Quality Management System which complies with the requirements of ISO 13485:2016 & EN ISO 13485:2016 for the following scope:

The design, manufacture, sales and distribution of sterile Foley catheters, sterile non-medicated lubricating jelly for invasive use, sterile pre-filled syringes for catheter balloon inflation, sterile catheter valves, sterile and non sterile ultrasound gel, sterile and non-sterile urinary bags and accessories, non-sterile catheter accessories, non-sterile urinary sheath, non-sterile pre-injection wipes, non-sterile oral swabs, non sterile surgical face masks, non sterile examination gloves, sterile and non-sterile procedure packs.

For and on behalf of BSI:

Gary F Slack, Senior Vice President - Medical Devices

Original Registration Date: 2017-08-27

Latest Revision Date: 2020-12-04

Effective Date: 2020-08-27

Expiry Date: 2023-08-26

Page: 1 of 1



...making excellence a habit.™

Certyfikat rejestracji

SYSTEM ZARZĄDZANIA JAKOŚCIĄ ISO 13485:2016 I EN ISO 13485:2016

Niniejszym, zaświadcza się, że:

Optimum Medical Solutions Limited
Sala dla najemców
Blenheim Grove
Leeds
LS2 9ET
Zjednoczone Królestwo

Posiada numer certyfikatu:

MD 665638

I posiada System Zarządzania Jakością, który jest zgodny z wymaganiami normy ISO 13485:2016 I EN ISO 13485:2016 dla następującego zakresu:

Projektowanie, produkcja, sprzedaż i dystrybucja sterylnych cewników Foleya, sterylny nieleczniczy żel nawilżających do użytku inwazyjnego, sterylne ampulko-strzykawki do napełniania cewników balonowych, sterylne zawory cewnika, sterylne i niesterylne żel do USG, sterylne i niesterylne worki i akcesoria na mocz, niesterylne akcesoria do cewników, niesterylne osłonki moczowe, niesterylne chusteczki przed wstrzyknięciem, niesterylne patyczki do wymazów z jamy ustnej, niesterylne maski chirurgiczne, niesterylne rękawiczki do badań, sterylne i niesterylne zestawy zabiegowe.

W imieniu i na rzecz BSI:

Gary E Black, starszy wiceprezes ds. urządzeń medycznych

Pierwotna data rejestracji: 2017-08-27

Data ostatniej aktualizacji: 2020-12-04

Data wejścia w życie: 2020-08-27

Data ważności: 2023-08-26

Strona: 1 z 1



...making excellence a habit.™

Niniejszy certyfikat został wydany w formie elektronicznej i pozostaje własnością BSI i jest związany warunkami umowy.

Certyfikat elektroniczny można uwierzytelnić [przez Internet](#).

Wydrukowane kopie można sprawdzić pod adresem www.bsigroup.com/ClientDirectory

Informacje i kontakt: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowlhill, Milton Keynes MK5 8PP. Tel.: + 44 345 080 9000 BSI
Assurance UK Limited, zarejestrowana w Anglii pod numerem 7805321 pod numerem 389 Chiswick High Road, London
W4 4AL, UK. Członek grupy spółek BSI.

EU Quality Management System Certificate

Regulation (EU) 2017/745, Annex IX Chapter I and III

MDR 757549 R000

Manufacturer: Optimum Medical Solutions Limited

Address:

Tennant Hall
Blenheim Grove
Leeds
LS2 9ET
United Kingdom

Single Registration Number: GB-MF-000005194

EU Authorised Representative: MT Promed Consulting GmbH

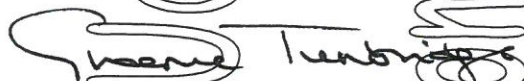
Address:

Ernst-Heckel-Straße 7
66386 St. Ingbert
Germany

Scope: See attached **Device Schedule**

On the basis of our examination of the quality system in accordance with Regulation (EU) 2017/745, Annex IX Chapter I and III the quality system meets the requirements of the Regulation. For the placing on the market of Class III and Class IIb implantable devices an Annex IX Chapter II certificate is required.

For and on behalf of BSI, a Notified Body for the above Regulation (Notified Body Number 2797):



Graeme Tunbridge, Senior Vice President Medical Devices

First Issue Date: **2022-09-19**

Current Issue Date: **2022-10-04**

Starting Validity Date: **2022-10-04**

Expiry Date: **2027-09-18**

...making excellence a habit.™

EU Quality Management System Certificate

Regulation (EU) 2017/745, Annex IX Chapter I and III

MDR 757549 R000**Device Schedule: Class III and Class IIb devices**

Device(s)	Risk Classification
Medical lubricant for invasive use	For the smooth insertion of medical devices, and examinations, reducing the risk of trauma during procedures

Device Schedule: Class IIa, Custom-made and other devices

Device(s)	Risk Classification
Sterile Ultrasound gel	Class Is
Prefilled Sterile Water Syringes	Class Is
Sterile Urine Leg Bag	Class Is
Sterile 2l Drainage Urine Bag	Class Is
Sterile Catheter Valve	Class Is
For Class Is devices, the Notified Body conformity assessment is limited to the aspects relating to establishing, securing and maintaining sterile conditions.	

First Issue Date: **2022-09-19**Current Issue Date: **2022-10-04**Starting Validity Date: **2022-10-04**Expiry Date: **2027-09-18**

...making excellence a habit.™

Page 2 of 3

Validity of this certificate is conditional on the Manufacturer's quality system being maintained to the requirements of the Regulation as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body.
This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

NB Contact: BSI Group The Netherlands B.V., Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP, Amsterdam, Netherlands. Tel: + 31 (0) 20 346 07 80
Corporate Contact: BSI Group Assurance Limited, registered in England under number 05435540 at 389 Chiswick High Road, London, W4 4AL, UK.
A Member of the BSI Group of Companies.

EU Quality Management System Certificate

Regulation (EU) 2017/745, Annex IX Chapter I and III

MDR 757549 R000

Certificate History

(References to applicable Common Specifications, Harmonized Standards complied with, and the relevant test and audit reports that support any of the body's claims may be requested from Certificate Verification (bsiarnp.com))

Date	Reference Number	Action
2022-09-19	3515302	Issued
Current	3774162	Supplemented – Addition of device group Medical lubricant for invasive use

First Issue Date: **2022-09-19**Current Issue Date: **2022-10-04**Starting Validity Date: **2022-10-04**Expiry Date: **2027-09-18**

...making excellence a habit.™

Page 3 of 3

Validity of this certificate is conditional on the Manufacturer's quality system being maintained to the requirements of the Regulation as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body.
This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

NB Contact: BSI Group The Netherlands B.V., Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP, Amsterdam, Netherlands. Tel: + 31 (0) 20 346 07 80
Corporate Contact: BSI Group Assurance Limited, registered in England under number 05435540 at 389 Chiswick High Road, London, W4 4AL, UK.
A Member of the BSI Group of Companies.

Certyfikat Systemu Zarządzania Jakością UE

Rozporządzenie (UE) 2017/745, Załącznik IX Rozdział I i III

MDR 757549 R000

Producent: Optimum Medical Solutions Limited

Adres:

Tennant Hall
Blenheim Grove
Leeds
LS2 9ET
Zjednoczone Królestwo

Pojedynczy numer rejestracyjny: GB-MF-000005194

Autoryzowany przedstawiciel w UE: M2 Promedt Consulting GmbH

Address:

Ernst-Heckel-Straße 7
66386 St. Ingbert
Niemcy

Zakres: patrz załączony Harmonogram urządzeń

Na podstawie badania systemu jakości zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2017/745, Załącznik IX Rozdział I i III, system jakości spełnia wymagania Rozporządzenia. W celu wprowadzenia do obrotu wyrobów do implantacji klasy III i klasy IIb wymagany jest certyfikat zgodny z załącznikiem IX rozdział II.

W imieniu i na rzecz BSI, jednostki notyfikowanej dla powyższego rozporządzenia (numer jednostki notyfikowanej 2797):



Graeme Tunbridge, Senior Vice President Medical Devices

Data wydania: **2022-09-19**

Obecna data: **2022-10-04**

Początkowa data ważności: **2022-10-04**

Data wygaśnięcia: **2027-09-18**

... making excellence a habit.™

Strona 1 z 3

Ważność tego certyfikatu jest uzależniona od utrzymania systemu jakości Producenta zgodnie z wymaganiami Rozporządzenia, co wykazano poprzez wymagane działania nadzorcze Jednostki Notyfikowanej.

Niniejszy certyfikat został wystawiony w formie elektronicznej i jest związany warunkami umowy.

Certyfikat Systemu Zarządzania Jakością UE

Rozporządzenie (UE) 2017/745, Załącznik IX Rozdział I i III

MDR 757549 R000

Harmonogram urządzeń: urządzenia klasy III i IIb

Wyrób(-y)

Żel medyczny do zastosowań inwazyjnych

Risk Classification

Do sprawnego wprowadzania wyrobów medycznych i badań, zmniejszających ryzyko urazów podczas zabiegów

Harmonogram urządzeń: urządzenia klasy IIa, wykonane na zamówienie i inne

Wyrób(-y)

Sterylny żel do USG

Sterylna ampulko-strzykawki do napełniania cewników

Sterylna worki na mocz

Sterylny 2l drenażowy worek na mocz

Sterylna zawory do cewnika

Klasa ryzyka

Klasa Is

Klasa Is

Klasa Is

Klasa Is

Klasa Is

W przypadku wyrobów klasy Is ocena zgodności jednostki notyfikowanej ogranicza się do aspektów związanych z ustanowieniem, zabezpieczeniem i utrzymaniem sterylnych warunków.

Data wydania: **2022-09-19**

Obecna data: **2022-10-04**

Początkowa data ważności: **2022-10-04**

Data wygaśnięcia: **2027-09-18**

... making excellence a habit.™

Strona 2 z 3

Ważność tego certyfikatu jest uzależniona od utrzymania systemu jakości Producenta zgodnie z wymaganiami Rozporządzenia, co wykazano poprzez wymagane działania nadzorcze Jednostki Notyfikowanej.

Niniejszy certyfikat został wystawiony w formie elektronicznej i jest związany warunkami umowy.

Certyfikat Systemu Zarządzania Jakością UE

Rozporządzenie (UE) 2017/745, Załącznik IX Rozdział I i III

MDR 757549 R000

Historia certyfikatów

(Odniesienia do stosowanych wspólnych specyfikacji, zgodności z normami zharmonizowanymi oraz odpowiednich raportów testów i audytów, które wskazują na wszelkie zmiany w certyfikacie, można uzyskać od Certificate.Verification@bsigroup.com)

Data	Numer referencyjny	Działanie
2022-09-19	3515302	Wydany
Obecny	3774162	Uzupełniono – dodanie do grupy Urządzeń smarnych do użytku inwazyjnego

Data wydania: **2022-09-19**

Obecna data: **2022-10-04**

Początkowa data ważności: **2022-10-04**

Data wygaśnięcia: **2027-09-18**

... making excellence a habit.™

Strona 3 z 3

Ważność tego certyfikatu jest uzależniona od utrzymania systemu jakości Producenta zgodnie z wymaganiami Rozporządzenia, co wykazano poprzez wymagane działania nadzorcze Jednostki Notyfikowanej.
Niniejszy certyfikat został wystawiony w formie elektronicznej i jest związany warunkami umowy.

NB Contact: BSI Group The Netherlands B.V., Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP, Amsterdam, Netherlands. Tel: + 31 (0) 20 346 07 80
Corporate Contact: BSI Group Assurance Limited, registered in England under number 05435540 at 389 Chiswick High Road, London, W4 4AL, UK. A Member of the BSI Group of Companies.

