

bsi.



By Royal Charter

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

No. CE 00356
Issued To: **Smith & Nephew Medical Ltd**
101 Hessle Road
Hull
HU3 2BN
United Kingdom

In respect of:

See certificate scope page.

on the basis of our examination of the quality assurance system under the requirements of Council Directive 93/42/EEC, Annex II excluding section 4. The quality assurance system meets the requirements of the directive. For the placing on the market of class III products an Annex II section 4 certificate is required.

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

Gary E Slack, Senior Vice President Medical Devices

First Issued: **1994-12-05**

Date: **2020-01-31**

Expiry Date: **2024-05-26**

...making excellence a habit™

Page 1 of 8

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body. This approval excludes all products designed and/or manufactured by a third party on behalf of the company named on this certificate, unless specifically agreed with BSI. This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

Information and Contact: BSI, Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, The Netherlands Tel: + 31 20 346 0780
BSI Group The Netherlands B.V. registered in The Netherlands under 33264284.
A member of BSI Group of Companies.

bsi.



By Royal Charter

Certificate No: CE 00356

Certificate Scope:

The design and manufacture of sterile or non-sterile wound management products in the following categories: wound dressings (see supplementary page), medicated wound dressings, wound dressings utilising animal derived materials (porcine gelatin), medicated bandages, medicated bandages utilising animal derived materials (porcine gelatine), cavity wound dressings, wound preparations, wound monitoring devices, multi-layer bandage systems, Negative Pressure Wound Therapy Systems (NPWT), abdominal dressing kits for use with NPWT, drain kits and drain accessory kits for use with NPWT, and hydrosurgery systems for wound debridement.

Those aspects of Annex II relating to securing and maintaining sterility in the assembly of procedure packs in accordance with Article 12 of the Medical Device Directive.

First Issued: **1994-12-05**

Date: **2020-01-31**

Expiry Date: **2024-05-26**

...making excellence a habit.™

Page 2 of 8

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body. This approval excludes all products designed and/or manufactured by a third party on behalf of the company named on this certificate, unless specifically agreed with BSI.
This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

Information and Contact: BSI, Bay Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, The Netherlands Tel: + 31 20 346 0780
BSI Group The Netherlands B.V. registered in The Netherlands under 33264284.
A member of BSI Group of Companies.



EC Certificate - Full Quality Assurance System

Supplementary Information to CE 00356

Issued To: **Smith & Nephew Medical Ltd**
101 Hessle Road
Hull
HU3 2BN
United Kingdom

Number	Device Name	Intended Use per IFU
Class III		
MD 0301 MDS 7001 MDS 7006	Antimicrobial wound dressings	Refer to Design Examination certificates: CE 01105 CE 01409 CE 01714 CE 511078 CE 518880 CE 521887 CE 544419 CE 547893 CE 568730 CE 90692 CE 96076
MD 0301 MDS 7002 MDS 7006	Wound dressings containing porcine gelatine	Refer to Design Examination certificates: CE 01714 CE 650269

First Issued: **1994-12-05**

Date: **2020-01-31**

Expiry Date: **2024-05-26**

...making excellence a habit.™

Page 3 of 8

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body. This approval excludes all products designed and/or manufactured by a third party on behalf of the company named on this certificate, unless specifically agreed with BSI.
 This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.



EC Certificate - Full Quality Assurance System

Supplementary Information to CE 00356

Issued To:

Smith & Nephew Medical Ltd
101 Hessle Road
Hull
HU3 2BN
United Kingdom

Number	Device Name	Intended Use per IFU
Class IIb		
MD 0301	Foam wound dressings	Wound management by secondary intention on chronic and acute; full thickness, partial thickness or shallow; granulating, exuding wounds. Can also be used for pressure ulcer prevention
MD 0301	Hydrogel wound dressings	Management of shallow and deep open wounds healing by secondary intent
MD 0301	Odour absorbing non-woven wound dressings	For use on malodorous, partial to full thickness wounds and as a secondary dressing for superficial to full thickness wounds
MD 0303	Wound preparation devices	For the improvement/management of the wound environment to promote healing in acute and chronic wounds
MD 0301	Superabsorbent wound dressings	For the treatment and management of exuding wounds

First Issued: **1994-12-05**

Date: **2020-01-31**

Expiry Date: **2024-05-26**

...making excellence a habit.™

Page 4 of 8

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body. This approval excludes all products designed and/or manufactured by a third party on behalf of the company named on this certificate, unless specifically agreed with BSI.
 This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.



EC Certificate - Full Quality Assurance System

Supplementary Information to CE 00356

Issued To:

Smith & Nephew Medical Ltd
101 Hessle Road
Hull
HU3 2BN
United Kingdom

Number	Device Name	Intended Use per IFU
MD 0301	Multi-layer bandage systems	For the management and treatment of venous leg ulcers and associated conditions
MD 0301	Alginate wound dressings	To treat pressure sores and venous leg ulcers, with moderate to heavy exudate. To facilitate the control of minor bleeding.
MD 0301	Gauze wound dressings	For the management of partial and full thickness wounds. For post-surgical covering over epithelial autograft sites and a means of stenting or anchoring skin substitutes. Can be used in conjunction with S&N Negative Pressure Wound Therapy (NPWT) systems
MD 1104	Hydrosurgery systems	Intended for wound debridement (acute, chronic wounds and burns), soft tissue debridement and cleansing of the surgical site

First Issued: **1994-12-05**

Date: **2020-01-31**

Expiry Date: **2024-05-26**

...making excellence a habit.™

Page 5 of 8

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body. This approval excludes all products designed and/or manufactured by a third party on behalf of the company named on this certificate, unless specifically agreed with BSI.
 This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.



EC Certificate - Full Quality Assurance System

Supplementary Information to CE 00356

Issued To:

**Smith & Nephew Medical Ltd
101 Hessle Road
Hull
HU3 2BN
United Kingdom**

Number	Device Name	Intended Use per IFU
MD 0301	Cellulose based wound dressings	Wound management by secondary intention on chronic and acute; full thickness, partial thickness or shallow; granulating, exuding wounds
MD 0301	Hydrocolloid wound dressings	For use in the management of dry or lightly exuding wounds to moderately exuding wounds
MD 1103	Single use negative pressure wound therapy (NPWT) systems and associated dressing kits	For patients who would benefit from a suction device (negative pressure wound therapy) as it may promote wound healing via removal of low to moderate levels of exudates and infectious materials
MD 1103	Traditional negative pressure wound therapy (NPWT) systems and associated dressing kits	For patients who would benefit from a suction device (negative pressure wound therapy) as it may promote wound healing via removal of low to moderate levels of exudates and infectious materials

First Issued: **1994-12-05**

Date: **2020-01-31**

Expiry Date: **2024-05-26**

...making excellence a habit.™

Page 6 of 8

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body. This approval excludes all products designed and/or manufactured by a third party on behalf of the company named on this certificate, unless specifically agreed with BSI.
This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.



By Royal Charter

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Supplementary Information to CE 00356

Issued To:

Smith & Nephew Medical Ltd
101 Hessle Road
Hull
HU3 2BN
United Kingdom

Number	Device Name	Intended Use per IFU
MD 0301	Abdominal dressing kits	Indicated for temporary bridging of abdominal wall openings where primary closure is not possible and / or repeat abdominal entries are necessary. It is intended to be used in open abdominal wounds with exposed viscera, including but not limited to abdominal compartment syndrome
MD 0303	Wound drainage kits	Intended to be used in conjunction with Smith & Nephew Negative Pressure Wound Therapy (NPWT) Systems

First Issued: **1994-12-05**

Date: **2020-01-31**

Expiry Date: **2024-05-26**

...making excellence a habit.™

Page 7 of 8

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body. This approval excludes all products designed and/or manufactured by a third party on behalf of the company named on this certificate, unless specifically agreed with BSI.
This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

Information and Contact: BSI, Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, The Netherlands Tel: + 31 20 346 0780
BSI Group The Netherlands B.V. registered in The Netherlands under 33264284.
A member of BSI Group of Companies.



By Royal Charter

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Supplementary Information to CE 00356

Issued To:

Smith & Nephew Medical Ltd
101 Hessle Road
Hull
HU3 2BN
United Kingdom

Number	Device Name	Intended Use per IFU
Class IIa		
MD 0302	Skin closure devices	--
MD 0301	Film wound dressings	--
MD 0301	Tulle Gras wound dressings	--
MD 0301	Foam wound dressings	--
MD 0301	Hydrogel wound dressings	--

First Issued: **1994-12-05**

Date: **2020-01-31**

Expiry Date: **2024-05-26**

...making excellence a habit.™

Page 8 of 8

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body. This approval excludes all products designed and/or manufactured by a third party on behalf of the company named on this certificate, unless specifically agreed with BSI.
This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

bsi

ES certifikát – systém zajištění kvality

směrnice 93/42/EHS o zdravotnických prostředcích, příloha II vyjma článek 4

Č. **CE 00356**
Vydán komu: **Smith & Nephew Medical Ltd**
101 Hessle Road
Hull
HU3 2BN
Spojené království

Ohledně:

Viz strana rozsahu certifikátu

na základě našeho šetření systému zajištění kvality podle požadavků směrnice Rady 93/42/EHS, příloha II kromě článku 4. Systém zajištění kvality splňuje požadavky směrnice. Pro umístění na trh výrobků třídy III je požadován certifikát podle přílohy II článku 4.

Za a jménem BSI, notifikovaného subjektu pro výše uvedenou směrnici (číslo notifikovaného subjektu 2797).

[podpis]

Gary E Slack, Senior vice-prezident pro zdravotnické prostředky

Poprvé vydán: **5. prosince 1994**

Datum: **31. ledna 2020**

Platí do: **26. května 2024**

...učiníme dokonalost zvykem™

Strana 1 z 8

Platnost tohoto certifikátu je podmíněna tím, že systém kvality bude stále vyhovovat požadavkům směrnice prostřednictvím požadovaných kontrolních postupů notifikovaného subjektu. Tento souhlas vylučuje všechny produkty navržené nebo vyrobené třetí stranou jménem společnosti uvedené v tomto osvědčení, není-li výslovně schváleno jinak ze strany BSI.

Tento certifikát byl vydán elektronicky a je vázán podmínkami smlouvy.

Informace a kontakt: BSI, Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, Nizozemí, Tel.: +31 20 346 0780

BSI Group The Netherlands B.V. zapsána v Nizozemí pod číslem 33264284

Člen skupiny společností BSI.

Certifikát č.: **CE 00356**

Rozsah certifikátu:

Návrh a výroba sterilních a nesterilních produktů pro ošetřování ran v následujících kategoriích: krytí na rány (viz doplňková strana), medikovaná krytí na rány, krytí na rány využívající zvířecí derivované materiály (prasečí želatina), medikované obvazy, medikované obvazy využívající zvířecí derivované materiály (prasečí želatina), krytí na hluboké rány, přípravky na rány, monitorovací prostředky na rány, vícevrstvé obvazové systémy, systémy léčby ran negativním tlakem (NPWT), sady pro břišní krytí pro užití s NPWT, drenážní sady a sady drenážního příslušenství pro použití s NPWT a hydrochirurgické systémy pro odstranění odumřelé kůže v ráně.

Tyto aspekty přílohy II týkající se zajištění a udržení sterility v baleních pro chirurgické výkony podle článku 12 směrnice o zdravotnických prostředcích.

Poprvé vydán: **5. prosince 1994**

Datum: **31. ledna 2020**

Platí do: **26. května 2024**

...učiníme dokonalost zvykem™

Strana 2 z 8

Platnost tohoto certifikátu je podmíněna tím, že systém kvality bude stále vyhovovat požadavkům směrnice prostřednictvím požadovaných kontrolních postupů notifikovaného subjektu. Tento souhlas vylučuje všechny produkty navržené anebo vyrobené třetí stranou jménem společnosti uvedené v tomto osvědčení, není-li výslovně schváleno jinak ze strany BSI.

Tento certifikát byl vydán elektronicky a je vázán podmínkami smlouvy.

Informace a kontakt: BSI, Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, Nizozemí, Tel.: +31 20 346 0780

BSI Group The Netherlands B.V. zapsána v Nizozemí pod číslem 33264284

Člen skupiny společností BSI.

bsi

ES certifikát – systém zajištění kvality

Doplňkové informace k CE 00356

Č. **CE 00356**
Vydán komu: **Smith & Nephew Medical Ltd**
101 Hessle Road
Hull
HU3 2BN
Spojené království

Číslo	Název prostředku	Zamýšlené užití dle IFU
Třída III		
MD 0301 MDS 7001 MDS 7006	Antibakteriální krytí ran	Odkazuje na certifikáty kontroly návrhu: CE 01105 CE 01409 CE 01714 CE 511078 CE 518880 CE 524887 CE 544419 CE 547893 CE 568730 CE 90692 CE 96076
MD 0301 MDS 7002 MDS 7006	Krytí ran obsahující vepřovou želatinu	Odkazuje na certifikáty kontroly návrhu: CE 01714 CE 650269

Poprvé vydán: **5. prosince 1994**

Datum: **31. ledna 2020**

Platí do: **26. května 2024**

...učiníme dokonalost zvykem™

Strana 3 z 8

Platnost tohoto certifikátu je podmíněna tím, že systém kvality bude stále vyhovovat požadavkům směrnice prostřednictvím požadovaných kontrolních postupů notifikovaného subjektu. Tento souhlas vylučuje všechny produkty navržené anebo vyrobené třetí stranou jménem společnosti uvedené v tomto osvědčení, není-li výslovně schváleno jinak ze strany BSI.

Tento certifikát byl vydán elektronicky a je vázán podmínkami smlouvy.

Informace a kontakt: BSI, Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, Nizozemí, Tel.: +31 20 346 0780

BSI Group The Netherlands B.V. zapsána v Nizozemí pod číslem 33264284

Člen skupiny společností BSI.

bsi

ES certifikát – systém zajištění kvality

Doplňkové informace k CE 00356

Č.

Vydán komu:

CE 00356

Smith & Nephew Medical Ltd

101 Hessle Road

Hull

HU3 2BN

Spojené království

Číslo	Název prostředku	Zamýšlené užití dle IFU
Třída III		
MD 0301	Pěnová krytí ran	Sekundární léčba chronických a akutních ran; plná tloušťka, částečná tloušťka nebo mělké rány; granulující nebo exsudující rány. Lze použít rovněž pro tlakovou prevenci vředů
MD 0301	Hydrogelová krytí ran	Sekundární léčba mělkých a hlubokých otevřených ran
MD 0301	Netkaná krytí ran pohlcující zápach	Pro použití na zapáchajících ranách plné tloušťky a jako sekundární krytí pro povrchové rány až rány plné tloušťky
MD 0303	Přípravky na přípravu rány	Pro zlepšení/léčbu okolí ran na podporu hojení u akutních a chronických ran
MD 0301	Supravodivá krytí ran	Pro léčbu a řízení exsudujících ran

Poprvé vydán: **5. prosince 1994**

Datum: **31. ledna 2020**

Platí do: **26. května 2024**

...učiníme dokonalost zvykem™

Strana 4 z 8

Platnost tohoto certifikátu je podmíněna tím, že systém kvality bude stále vyhovovat požadavkům směrnice prostřednictvím požadovaných kontrolních postupů notifikovaného subjektu. Tento souhlas vylučuje všechny produkty navržené anebo vyrobené třetí stranou jménem společnosti uvedené v tomto osvědčení, není-li výslovně schváleno jinak ze strany BSI.

Tento certifikát byl vydán elektronicky a je vázán podmínkami smlouvy.

Informace a kontakt: BSI, Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, Nizozemí, Tel.: +31 20 346 0780

BSI Group The Netherlands B.V. zapsána v Nizozemí pod číslem 33264284

Člen skupiny společností BSI.

bsi

ES certifikát – systém zajištění kvality

Doplňkové informace k CE 00356

Č. **CE 00356**
Vydán komu: **Smith & Nephew Medical Ltd**
101 Hessle Road
Hull
HU3 2BN
Spojené království

Číslo	Název prostředku	Zamýšlené užití dle IFU
MD 0301	Vícevrstvé obvazové systémy	Pro řízení a léčbu bércových vředů a souvisejících stavů
MD 0301	Alginátová krytí ran	K léčbě otlaků a bércových vředů se střední až těžkým exsudátem. Ke kontrole drobnějších krvácivých ran.
MD 0301	Gázová krytí ran	Pro řízení ran s částečnou nebo plnou tloušťkou. Pro pochirurgické krytí epiteliálních autograftových ploch a přichycení nebo ukotvení náhražek kůže. Lze použít ve spojení se systémy S&N negativní terapií ran (NPWT)
MD 1104	Hydrochirurgické systémy	Určené pro přemostění rány (akutní, chronické rány a popáleniny), přemostění měkkých tkání a čištění míst chirurgického zákroku

Poprvé vydán: **5. prosince 1994**

Datum: **31. ledna 2020**

Platí do: **26. května 2024**

...učiníme dokonalost zvykem™

Strana 5 z 8

Platnost tohoto certifikátu je podmíněna tím, že systém kvality bude stále vyhovovat požadavkům směrnice prostřednictvím požadovaných kontrolních postupů notifikovaného subjektu. Tento souhlas vylučuje všechny produkty navržené anebo vyrobené třetí stranou jménem společnosti uvedené v tomto osvědčení, není-li výslovně schváleno jinak ze strany BSI.

Tento certifikát byl vydán elektronicky a je vázán podmínkami smlouvy.

Informace a kontakt: BSI, Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, Nizozemí, Tel.: +31 20 346 0780

BSI Group The Netherlands B.V. zapsána v Nizozemí pod číslem 33264284

Člen skupiny společností BSI.

bsi

ES certifikát – systém zajištění kvality

Doplňkové informace k CE 00356

Č.
Vydán komu: **CE 00356**
Smith & Nephew Medical Ltd
101 Hessle Road
Hull
HU3 2BN
Spojené království

Číslo	Název prostředku	Zamýšlené užití dle IFU
MD 0301	Krytí ran na bázi celulózy	Sekundární řízení chronických a akutních ran; plná tloušťka, částečná tloušťka nebo mělké granulující, exsudující rány
MD 0301	Hydrokoloidní krytí ran	Pro užití v řízení suchých nebo mírně až středně exsudujících ran
MD 1103	Tradiční systémy léčby negativním tlakem (NPWT) a související sady krytí	Pro pacienty, kterým by pomohlo sací zařízení (terapie negativním tlakem), neboť může podpořit hojení ran odstraněním nízkých až středních úrovní exsudátů a infekčního materiálu

Poprvé vydán: **5. prosince 1994**

Datum: **31. ledna 2020**

Platí do: **26. května 2024**

...učiníme dokonalost zvykem™

Strana 6 z 8

Platnost tohoto certifikátu je podmíněna tím, že systém kvality bude stále vyhovovat požadavkům směrnice prostřednictvím požadovaných kontrolních postupů notifikovaného subjektu. Tento souhlas vylučuje všechny produkty navržené anebo vyrobené třetí stranou jménem společnosti uvedené v tomto osvědčení, není-li výslovně schváleno jinak ze strany BSI.

Tento certifikát byl vydán elektronicky a je vázán podmínkami smlouvy.

Informace a kontakt: BSI, Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, Nizozemí, Tel.: +31 20 346 0780

BSI Group The Netherlands B.V. zapsána v Nizozemí pod číslem 33264284

Člen skupiny společností BSI.

bsi

ES certifikát – systém zajištění kvality

Doplňkové informace k CE 00356

Č. **CE 00356**
Vydán komu: **Smith & Nephew Medical Ltd**
101 Hessle Road
Hull
HU3 2BN
Spojené království

Číslo	Název prostředku	Zamýšlené užití dle IFU
MD 0301	Sady břišních krytí	Indikované pro dočasné přemostění otvorů v břišní stěně, kde není možné primární uzavření anebo jsou nezbytné opakované vstupy do břicha. Je určeno pro použití u otevřených břišních ran s exponovanými vnitřnostmi, včetně zejména na syndrom břišní komory
MD 0303	Sady pro drenáže ran	Zamýšlené pro užití ve spojení se systémy léčení ran negativním tlakem (NPWT) Smith & Nephew

Poprvé vydán: **5. prosince 1994**

Datum: **31. ledna 2020**

Platí do: **26. května 2024**

...učiníme dokonalost zvykem™

Strana 7 z 8

Platnost tohoto certifikátu je podmíněna tím, že systém kvality bude stále vyhovovat požadavkům směrnice prostřednictvím požadovaných kontrolních postupů notifikovaného subjektu. Tento souhlas vylučuje všechny produkty navržené anebo vyrobené třetí stranou jménem společnosti uvedené v tomto osvědčení, není-li výslovně schváleno jinak ze strany BSI.

Tento certifikát byl vydán elektronicky a je vázán podmínkami smlouvy.

Informace a kontakt: BSI, Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, Nizozemí, Tel.: +31 20 346 0780

BSI Group The Netherlands B.V. zapsána v Nizozemí pod číslem 33264284

Člen skupiny společností BSI.

bsi

ES certifikát – systém zajištění kvality

Doplňkové informace k CE 00356

Č.
Vydán komu: **CE 00356**
Smith & Nephew Medical Ltd
101 Hessle Road
Hull
HU3 2BN
Spojené království

Číslo	Název prostředku	Zamýšlené užití dle IFU
Třída IIa		
MD 0302	Prostředky pro uzavření ran	-
MD 0301	Tenkovrstvá krytí ran	-
MD 0301	Krytí ran Tulle Gras	-
MD 0301	Pěnová krytí ran	-
MD 0301	Hydrogelová krytí ran	-

Poprvé vydán: **5. prosince 1994**

Datum: **31. ledna 2020**

Platí do: **26. května 2024**

...učiníme dokonalost zvykem™

Strana 8 z 8

Platnost tohoto certifikátu je podmíněna tím, že systém kvality bude stále vyhovovat požadavkům směrnice prostřednictvím požadovaných kontrolních postupů notifikovaného subjektu. Tento souhlas vylučuje všechny produkty navržené anebo vyrobené třetí stranou jménem společnosti uvedené v tomto osvědčení, není-li výslovně schváleno jinak ze strany BSI.

Tento certifikát byl vydán elektronicky a je vázán podmínkami smlouvy.

Informace a kontakt: BSI, Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, Nizozemí, Tel.: +31 20 346 0780

BSI Group The Netherlands B.V. zapsána v Nizozemí pod číslem 33264284

Člen skupiny společností BSI.

Tlumočnická doložka

Jako tlumočnick z jazyk(ů)...**anglického a ruského**... jmenovaný rozhodnutím krajského soudu v Praze ze dne **7. 11. 2001** č. j. Spr. **4108/2001** stvrzuji, že překlad souhlasí doslovně s textem připojené listiny.

Tlumočnický úkon je zapsán pod pořadovým číslem*199/2020*.....tlumočnického deníku.

Praha, *16.2.2020*

Interpreter's clause

As a sworn interpreter of English and Russian, appointed by the decision of the Regional Court in Prague on November 7, 2001, under file No. Spr. 4108/2001, I confirm hereto that the present translation corresponds in full to the original of the attached document.

This translation is registered in the translator's records under No. *199/2020*

Prague, *16.2.2020*

Mgr. Magdalena Pechová
Bělohorská 99
Praha 6 Břevnov
169 00

