

TÜV NORD CERT GmbH, Am TÜV 1, 45307 Essen, Germany

BIÇAKCILAR TIBBİ CİHAZLAR SAN. VE TIC. A.Ş.
Osmangazi Mahallesi, Gazi Caddesi No: 21,
Esenyurt 34522 İstanbul
Turkey

TÜV NORD CERT GmbH

Am TÜV 1
45307 Essen
Germany

Phone: +49 201 825 2236

medical@tuev-nord.de
tuev-nord-cert.com/en

TÜV®

Reference

No.: 8003060047

Contact

E-Mail: medical@tuev-nord.de

Direct Dial

Tel.: +49 201 825 2236

Date

29 June 2023

Notified Body Confirmation Letter

Reference: 8003060047

To whom it may concern,

Confirmation of the status of a formal application, written agreement, and appropriate surveillance in the framework of Regulation EU 2023/607 amending Regulations (EU) 2017/745 and (EU) 2017/746 as regards the transitional provisions for certain medical devices and in vitro diagnostic medical devices

This letter confirms that, TÜV NORD CERT GmbH, a Notified Body (NB) designated against Regulation (EU) 2017/745 (MDR) and identified by the number 0044 on NANDO, has received a formal application in accordance with Section 4.3, first subparagraph of Annex VII of MDR and has signed a written agreement in accordance with Section 4.3, second subparagraph of Annex VII of MDR with the following manufacturer:

BIÇAKCILAR TIBBİ CİHAZLAR SAN. VE TIC. A.Ş.
Osmangazi Mahallesi, Gazi Caddesi No: 21,
Esenyurt 34522 İstanbul
Turkey
SRN Number: TR-MF-000022603

Headquarters
TÜV NORD CERT GmbH

Am TÜV 1
45307 Essen, Germany

Phone: +49 201 825-0
Fax: +49 201 825-2517
info.tncert@tuev-nord.de
tuev-nord-cert.com/en

Director
Dipl.-Ing. Wolfgang Wielpütz
Dipl.-Oec. Sandra Gerhartz

Registration Office
Amtsgericht Essen
HRB 9976
VAT ID No.: DE 811389923
Tax No.: 111/5706/2193

Deutsche Bank AG, Essen
BIC (SWIFT-Code): DEUTDE33XXX
IBAN-Code: DE26 3607 0050 0607 8950 00



The devices covered by the formal application and the written agreement mentioned above are identified in the Tables below. Table 1 identifies the devices for which an MDR application has been received, written agreement concluded and for which the NB is also responsible for appropriate surveillance of the corresponding devices under the applicable Directive. Table 2 identifies the devices for which an MDR application has been received and a written agreement concluded, but the NB has not yet taken the responsibility for appropriate surveillance of the corresponding devices under the applicable Directive.

In the case of devices covered by certificates issued under Directive 90/385/EEC (AIMDD) or Directive 93/42/EEC (MDD) that expired after 26 May 2021 and before 20 March 2023, without having been withdrawn, this letter also confirms that the manufacturer signed the written agreement under MDR by the date of MDD/AIMDD certificate expiry; or provided evidence that a competent authority of a Member State had granted a derogation or exemption from the applicable conformity assessment procedure in accordance with Article 59(1) of MDR or Article 97(1) of the MDR respectively, by the 20 Mar 2023 for the relevant devices.

The transition timelines that apply to the devices covered by this letter, subject to the manufacturer's continued compliance to the other conditions specified in Article 120.3c of MDR (as amended by (EU) 2023/607), are shown below:

- 26 May 2026 for Class III custom-made implantable devices
- 31 December 2027 for Class III devices and Class IIb implantable devices excluding Well-established technologies (WET - sutures, staples, dental fillings, dental braces, tooth crowns, screws, wedges, plates, wires, pins, clips and connectors)
- 31 December 2028 for other Class IIb devices, Class IIa, Class I devices placed on the market in sterile condition or have a measuring function
- 31 December 2028 for devices not requiring the involvement of a notified body under MDD but requiring it under MDR (e.g., class I devices that qualify as re-usable surgical instruments)

On behalf of the Notified Body,

i. V. Kevin Mühlenberg
Head of Projectmanagement
Medical Devices International
TÜV NORD CERT GmbH
Notified Body for Medical Devices

i. A. Bodo Mestmacher
Specialist Management
Medical Devices International
TÜV NORD CERT GmbH
Notified Body for Medical Devices

Table 1: Devices covered by this letter and for which the NB is also responsible for appropriate surveillance of the corresponding devices under the applicable Directive:

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre- application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
Pressure Monitoring Set	Class IIb	N/A	04232980886
Leukocyte Filter Set	Class IIb	N/A	04232980886
Gamma Leukocyte Filter Set	Class IIb	N/A	04232980886
Thoracentesis Set	Class IIa	N/A	04232980886
Thoracic Catheter	Class IIa	N/A	04232980886
Arterial Needle	Class IIa	N/A	04232980886
Endotracheal Tube	Class IIa	N/A	04232980886
Reinforced Endotracheal Tube	Class IIa	N/A	04232980886
RAE Endotracheal Tube	Class IIa	N/A	04232980886
Nasogastric Catheter	Class IIa	N/A	04232980886
Stomach Catheter	Class IIa	N/A	04232980886
Feeding Catheter	Class IIa	N/A	04232980886
Manifold / Manifold Pressure	Class IIa	N/A	04232980886
Three -Way Stopcock	Class IIa	N/A	04232980886
Tourniquet Set	Class IIa	N/A	04232980886
IV Cannula	Class IIa	N/A	04232980886
Suction Catheter	Class IIa	N/A	04232980886
Microaggregate Filter Set (Blood Filter Set)	Class IIa	N/A	04232980886
Soft Drain	Class IIa	N/A	04232980886
Oxygen Catheter	Class IIa	N/A	04232980886
Nasal Oxygen Cannula	Class IIa	N/A	04232980886
Oxygen Connecting Tube	Class IIa	N/A	04232980886
Tracheostomy Tube	Class IIa	N/A	04232980886
Extracorporeal PVC Tubing	Class IIa	N/A	04232980886
Extracorporeal Tubing Set	Class IIa	N/A	04232980886
Quick Prime Set	Class IIa	N/A	04232980886
Cardioplegia Set	Class IIa	N/A	04232980886
Wound Drainage Set	Class IIa	N/A	04232980886
Infusion Pump Set	Class IIa	N/A	04232980886
Yankauer Suction Set	Class IIa	N/A	04232980886
Suction Connecting Tube	Class IIa	N/A	04232980886
Surgical Braided Tape	Class IIa	N/A	04232980886
Nelaton Catheter	Class IIa	N/A	04232980886
Tiemann Catheter	Class IIa	N/A	04232980886
Hydrophilic coated urethral Catheter	Class IIa	N/A	04232980886
IV Filter Set	Class IIa	N/A	04232980886
Aspirators	Class IIa	N/A	04232980886
Blood Transfusion Set	Class IIa	N/A	04232980886
Rectal Catheter	Class IIa	N/A	04232980886
Umbilical Catheter	Class IIa	N/A	04232980886
Angiographic Kit	Class IIa	N/A	04232980886

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre- application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
B -Soft Kit	Class IIa	N/A	04232980886
Aortic Punch	Class IIa	N/A	04232980886
Gas Sampling Line	Class IIa	N/A	04232980886
External Drainage Set	Class IIa	N/A	04232980886
Vent Catheter	Class IIa	N/A	04232980886
Vessel Cannula	Class IIa	N/A	04232980886
Coronary Artery Retraction Clips	Class IIa	N/A	04232980886
Urine Collection Bag	Class Is	N/A	04232980886
Pleural Drainage Set	Class Is	N/A	04232980886
Central Venous Pressure Set	Class Is	N/A	04232980886
Guedel Airway	Class Is	N/A	04232980886
Spigot	Class Is	N/A	04232980886
Extension Lines	Class Is	N/A	04232980886
Kapkon Connector	Class Is	N/A	04232980886
Straight Connector	Class Is	N/A	04232980886
Straight Luer Connector	Class Is	N/A	04232980886
Y Connector	Class Is	N/A	04232980886
Y Luer Connector	Class Is	N/A	04232980886
Stopper	Class Is	N/A	04232980886
Instopper	Class Is	N/A	04232980886
Umbilical Cord Clamp	Class Is	N/A	04232980886
T.U.R. Set /Arthroscopy set	Class Is	N/A	04232980886
Transfer Set	Class Is	N/A	04232980886
Intravenous Infusion Sets	Class Is	N/A	04232980886
Intravenous Infusion Sets / Flowmeter	Class Is	N/A	04232980886
Intravenous Infusion Sets / Burette	Class Is	N/A	04232980886
B -Safe	Class Is	N/A	04232980886
Intubation Stylet	Class Is	N/A	04232980886
Combi Stopper	Class Is	N/A	04232980886
Urimeter	Class Is	N/A	04232980886
Thoracic Drainage Set	Class Is	N/A	04232980886
Vaginal Specula	Class Is	N/A	04232980886
ENEMA Set	Class Is	N/A	04232980886
I.V. Infusion Set w/B-Flow Flow Regulator	Class Is	N/A	04232980886
Control Syringe	Class Is	N/A	04232980886
Meconium Aspiration Connector	Class Is	N/A	04232980886
Urimeter	Class Im	N/A	04232980886
C.V.P. Set	Class Im	N/A	04232980886
Pleural Drainage Set	Class Im	N/A	04232980886
Volumetric Exerciser (B -Spiro)	Class Im	N/A	04232980886
Infusion Set w/Burette	Class Im	N/A	04232980886
Thoracic Drainage Set	Class Im	N/A	04232980886

Table 2: Devices covered by this letter and for which the NB is NOT responsible for appropriate surveillance of the corresponding devices under the applicable Directive:

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
N/A	N/A	N/A	N/A

Confirmation Letter Revision History

Date	NB internal reference traceable to each version of the letter	Action
2023-07-05	Rev. 0	Initial issue



mgr Katarzyna Przybyś-Preiskorn
Tłumaczka przysięgła języka angielskiego
przy Ministerstwie Sprawiedliwości
Nr TP/883/05
05-410 Józefów, Spacerowa 43b
tel/fax (+22) 789 29 37
[dokument dwujęzyczny, tłumaczenie z jęz. angielskiego]

[logo „TUV NORD”]

[dane teleadresowe TUV NORD]

TÜV NORD CERT GmbH, Am TÜV 1, 45307 Essen, Niemcy

Biçakcılar Tibbi Cihazlar Sanayi ve Ticaret A.Ş. Osmangazi Mahallesi,
Gazi Caddesi No: 21, Esenyurt 34522 Stambuł Turcja

Pismo potwierdzające jednostki notyfikowanej

Numer referencyjny: 8003060047

Do wszystkich zainteresowanych

Potwierdzenie statusu formalnego wniosku, pisemnej umowy i odpowiedniego nadzoru w ramach rozporządzenia UE 2023/607 zmieniającego rozporządzenia (UE) 2017/745 i (UE) 2017/746 w odniesieniu do przepisów przejściowych dotyczących niektórych wyrobów medycznych i wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro

Niniejsze pismo potwierdza, że TÜV NORD CERT GmbH, jednostka notyfikowana (NB) wyznaczona zgodnie z rozporządzeniem (UE) 2017/745 (MDR) i zidentyfikowana pod numerem 0044 w NANDO, otrzymała formalny wniosek zgodnie z sekcją 4.3, akapit pierwszy załącznika VII do MDR i podpisała pisemną umowę zgodnie z sekcją 4.3 akapit drugi załącznika VII do MDR z następującym producentem:

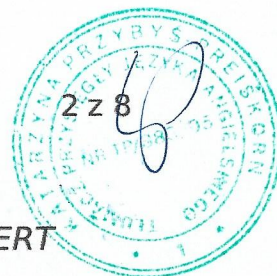
BIÇAKCILAR TIBBI CIHAZLAR SAN. VE TIC. A.Ş.

Osmangazi Mahallesi, Gazi Caddesi No: 21,

Esenyurt 34522 Stambuł

Turcja

Numer SRN: TR-MF-000022603



[w stopce dane biznesowe i teleadresowe firmy TUV NORD CERT GmbH]

[strona 2]

[logo „TUV NORD”]

Wyroby objęte formalnym wnioskiem i pisemną umową, o których mowa powyżej, zostały wyszczególnione w poniższych tabelach.

W tabeli 1 wyszczególniono wyroby, w odniesieniu do których otrzymano wnioszek MDR, zawarto pisemne porozumienie i dla których JN jest również odpowiedzialna za odpowiedni nadzór nad odpowiednimi wyrobami zgodnie z obowiązującą dyrektywą.

W tabeli 2 wyszczególniono wyroby, dla których otrzymano wnioszek MDR i zawarto pisemne porozumienie ale JN nie wzięła jeszcze na siebie odpowiedzialności za właściwy nadzór nad odpowiednimi wyrobami zgodnie z obowiązującą dyrektywą.

W przypadku wyrobów objętych certyfikatami wydanymi na podstawie dyrektywy 90/385/EWG (AIMDD) lub dyrektywy 93/42/EWG (MDD), które utraciły ważność po 26 maja 2021 r. i przed 20 marca 2023 r., ale nie zostały wycofane, niniejsze pismo potwierdza również, że producent podpisał pisemną umowę zgodnie z MDR do dnia wygaśnięcia certyfikatu MDD/AIMDD; lub dostarczył dowód, że właściwy organ państwa członkowskiego przyznał dla odpowiednich wyrobów odstępstwo lub zwolnienie od obowiązującej procedury oceny zgodności zgodnie z art. 59 ust. 1 MDR lub art. 97 ust. 1 MDR, odpowiednio, do dnia 20 marca 2023 r.

Terminy przejściowe, które mają zastosowanie do wyrobów objętych niniejszym pismem, z zastrzeżeniem zachowania przez producenta

nieprzerwanej zgodności z innymi warunkami określonymi w art. 120.3c MDR (zmienionego przez (UE) 2023/607), przedstawiono poniżej:



- 26 maja 2026 r. dla wykonanych na zamówienie wyrobów do implantacji klasy III
- 31 grudnia 2027 r. dla wyrobów klasy III i wyrobów do implantacji klasy IIb z wyłączeniem uznanych technologii (WET - szwy, zszywki, wypełnienia dentystyczne, aparaty ortodontyczne, korony zębów, śruby, kliny, płytki, druty, szpilki, klipsy i łączniki)
- 31 grudnia 2028 r. dla innych wyrobów klasy IIb, klasy IIa, klasy I wprowadzonych do obrotu w stanie sterylnym lub posiadających funkcję pomiarową
- 31 grudnia 2028 r. dla wyrobów niewymagających zaangażowania jednostki notyfikowanej na mocy MDD, ale wymagających tego zgodnie z MDR (np. wyroby klasy I, które kwalifikują się jako narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku).

W imieniu jednostki notyfikowanej

TUV NORD *[podpis cyfrowy w języku niemieckim z dnia 2023.07.05]*

i. V. Kevin Mühlenberg

Kierownik działu zarządzania projektami

Medical Devices International

TÜV NORD CERT GmbH

Jednostka Notyfikowana dla Wyrobów Medycznych

TUV NORD *[podpis cyfrowy w języku niemieckim z dnia 2023.07.05]*

i. A. Bodo Mestmacher

Specjalista ds zarządzania

Medical Devices International

TÜV NORD CERT GmbH

Jednostka Notyfikowana dla Wyrobów Medycznych

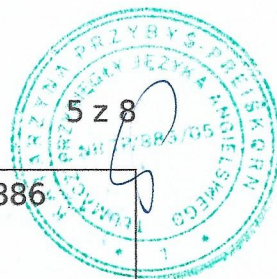
[strona 3]

[logo „TUV NORD”]

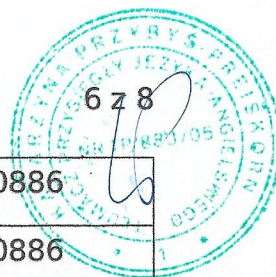


Tabela 1: Wyroby objęte niniejszym pismem, w odniesieniu do których JN jest również odpowiedzialna za odpowiedni nadzór nad odpowiednimi wyrobami zgodnie z obowiązującą dyrektywą.

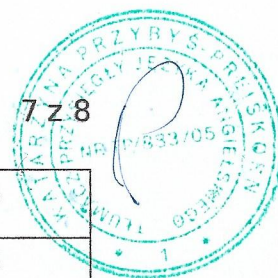
Nazwa wyrobu lub podstawowy kod UDI-DI (w ramach wniosku MDR)	Klasa wyrobu MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana przed złożeniem wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiadające go wyrobu MDD/AIMDD	Numer(y) referencyjny(e) z certyfikatu MDD/AIMDD objęte wnioskiem MDR i identyfikacją JN
Zestaw monitorowania ciśnienia	Klasa IIb	Nie dotyczy	04232980886
Zestaw filtrów do leukocytów	Klasa IIb	Nie dotyczy	04232980886
Zestaw filtrów do leukocytów gamma	Klasa IIb	Nie dotyczy	04232980886
Zestaw do toracentezy	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Cewnik do toracentezy	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Igła do arterii	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Rurka intubacyjna	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Wzmocniona rurka intubacyjna	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Rurka intubacyjna RAE	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Cewnik nosowo-żołądkowy	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Cewnik żołądkowy	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Cewnik do odżywiania	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Rozdzielacz/rozdzielacz ciśnieniowy	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Kranik trójdzielny	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Zestaw uciskowy	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Cewnik dożylny	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Cewnik do odsysania	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886



Zestaw filtrów mikro-agregatowych (zestaw do filtrowania krwi)	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Sączek miękki	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Cewnik tlenowy	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Kaniula tlenowa donosowa	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Rurka łącznikowa tlenowa	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Rurka tracheotomiczna	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Rurki zewnętrzne z PCV	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Zestaw rurek zewnętrznych	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Zestaw Quick Prime	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Zestaw do kardioplegii	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Zestaw do drenażu ran	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Zestaw pomp infuzyjnych	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Zestaw odsysający Yankauera	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Rurka łącznikowa do odsysania	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Pleciona taśma chirurgiczna	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Cewnik Nelatona	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Cewnik Tiemanna	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Cewnik moczowy z warstwą hydrofilną	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Zestaw filtrów dożylnych	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Aspiratory	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Zestaw do transfuzji krwi	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Cewnik doodbytniczy	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Cewnik pępkowy	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886



Zestaw do angiografii	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Zestaw B_Soft	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Przebijak aorty	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Linia do próbkowania gazu	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Zestaw do drenażu zewnętrznego	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Cewnik wentowy	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Kaniula naczyniowa	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Klipsy do retrakcji tętnic wieńcowych	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Torebka na mocz	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Zestaw do drenażu opłucnej	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Zestaw do pomiaru ośrodkowego ciśnienia żylnego	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Rurka ustno-gardłowa Guedela	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Kranik	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Linie przedłużające	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Łącznik Kapkon	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Łącznik prosty	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Łącznik prosty Luer	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Łącznik Y	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Zatyczka	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Zatyczka wewnętrzna	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Zacisk pępowinowy	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Zestaw T.U.R/zestaw do artroskopii	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886



Zestaw do transferów	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Zestawy do infuzji dożylniej	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Zestawy do infuzji dożylniej z licznikiem przepływu	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Zestawy do infuzji dożylniej z biuretą	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
B-Safe	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Mandryn do intubacji	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Combi Stopper	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Urynometr	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Zestaw do drenażu klatki piersiowej	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Wzierniki ginekologiczne	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Zestaw do lewatywy	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Zestaw do infuzji dożylniej z regulatorem przepływu B-Flow	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Strzykawka kontrolna	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Łącznik/ aspiracja wód płodowych ze smółką	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Urynometr	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Zestaw do pomiaru ośrodkowego ciśnienia żylnego	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Zestaw do drenażu opłucnej	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Zestaw do ćwiczeń wolumetrycznych(B-Spiro)	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Zestaw do infuzji z biuretą	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886
Zestaw do drenażu klatki piersiowej.	Klasa IIa	Nie dotyczy	04232980886



Tabela 2 Wyroby objęte niniejszym pismem, w odniesieniu do których JN NIE jest odpowiedzialna za odpowiedni nadzór nad odpowiednimi wyrobami zgodnie z obowiązującą dyrektywą.

Nazwa wyrobu lub podstawowy kod UDI-DI (w ramach wniosku MDR)	Klasa wyrobu MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana przed złożeniem wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiadającego wyrobu MDD/AIMDD	Numer(y) referencyjny(e) z certyfikatu MDD/AIMDD objęte wnioskiem MDR i identyfikacją JN
Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy

Historia dokumentu List potwierdzający

Data	Wewnętrzny numer referencyjny JN pozwalający na identyfikację każdej z wersji pisma	Czynność
2023-07-05	W. 0	Pierwsze wydanie

POŚWIADCZAM, ŻE POWYŻSZE TŁUMACZENIE JEST
ZGODNE Z PRZEDSTAWIONYM MI 014 DOKUMENTU
mgr KATARZYNA PRZYBYŚ-PRĘSKORN
TŁUMACZ PRZYSIĘGŁY JEZYKA ANGIELSKIEGO
JÓZEFÓW, DN. 04.10 NR REPERTORIUM 360/10/23
2023

