



Management System
EN ISO 13485:2012
ISO 9001:2008
www.tuv.com
ID 0000007316



MEDGAL[®]
ORTHOPAEDIC IMPLANTS & INSTRUMENTS

Białystok, 10-03-2016

OSTECA, UAB
Danes str. 47,
Klaipeda
LITHUANIA

TO WHOM IT MAY CONCERN

LETTER OF AUTHORIZATION

This is to certify that:

OSTECA, UAB
Danes str. 47,
LT-92108 Klaipeda,
LITHUANIA

is authorized and has an exclusive right to distribute the MEDGAL production such like osteosynthesis implants, hip joint prostheses, tools, instruments and other production in the Lithuanian market.

This authorization letter is valid for an indefinite period.

CEO

Urszula Borowska-Skarzyńska

MEDGAL sp. z o.o.
PREZES
[Signature]
Urszula Borowska-Skarzyńska

MEDGAL sp. z o.o.
ul. Wąska 59, 15-122 Białystok
tel. +48 85 6632 344
fax +48 85 6632 622
REGON 200737591, NIP 5423227877

2016-03-10
Vadybininkas
Evaldas Ročys

Kopija tikra

Bialystokas, 10.03.2016

UAB „OSTECA“
Danės g. 47,
Kretinga
Lietuva

Tai kam tai gali būti aktualu,

ĮGALIOJIMAS

Tai patvirtinta, kad

UAB „OSTECA“
Danės g. 47,
LT-92105 Klaipėda
Lietuva

yra įgaliotas ir turi išimtinę teisę, platinti *Medgal* produkciją: osteosintezės implantus, klubo sąnario protezus, įrankius, instrumentus ir kitus gaminius išskirtinėmis teisėmis Lietuvos rinkoje.

Šis įgaliojimas galioja neapibrėžtą laiką tarpą.

CEO
Urszula Borowska-Skarzynska

Kopija tikra

2016-03-10

UAB "Osteca" logo: Lietuvos Respublika, osteca, UAB "Osteca"

Vaagybininkas
Egidius Ročys

Vertimas tikras



EC Certificate
Directive 93/42/EEC Annex II, excluding Section 4
Full Quality Assurance System
Medical Devices

Registration No.: HD 60101841 0001

Report No.: 26300276 001

Manufacturer: MEDGAL Sp. z o.o.
Ul. Waska 59
15-122 Bialystok
Poland

2015-06-15



Products: (see attachment for products and additional sites included)
Replaces EC Certificate, Registration No.: HD 60086320 0001

Expiry Date: 2020-06-01

The Notified Body hereby declares that the requirements of Annex II, excluding section 4 of the directive 93/42/EEC have been met for the listed products. The above named manufacturer has established and applies a quality assurance system, which is subject to periodic surveillance, defined by Annex II, section 5 of the aforementioned directive. For placing on the market of class III devices covered by this certificate an EC design-examination certificate according to Annex II, section 4 is required.

Effective Date: 2015-06-08

Date: 2015-06-08



TÜV Rheinland LGA Products GmbH - Tillystraße 2 - 90431 Nürnberg

TÜV Rheinland LGA Products GmbH is a Notified Body according to Directive 93/42/EEC concerning medical devices with the identification number 0197.

TÜV Rheinland
LGA Products GmbH
Tillystraße 2, 90431 Nürnberg

Doc. 1/2, Rev. 0

**Attachment to
Certificate**

Registration No.: HD 60101841 0001
Report No.: 26300276 001

Manufacturer: MEDGAL Sp. z o.o.
Ul. Waska 59
15-122 Bialystok
Poland

Kopija tikra Vadybininkas
Evaldas Ročys

2015-06-15

Products included:

- Bone nails and sterile bone nails
- Fixation device, internal, wires
- Sterile fixation device, internal, wires
- Bone pins and sterile bone pins
- Bone staples and sterile bone staples
- Bone screws and sterile bone screws
- Fixation device, internal, washers
- Sterile fixation device, internal, washers
- Bone plates and sterile bone plates
- Fixation device, internal, hip, plate, compression
- Sterile fixation device, internal, hip, plate, compression
- Fixation device, maxillofacial plates
- Sterile fixation device, maxillofacial plates
- Modular hemi hip joint prostheses
- Sterile modular hemi hip joint prostheses
- Orthopaedic surgical instruments connected to active medical devices



Date: 2015-06-08

Notified Body


Maciej Sciera



TÜV Rheinland
LGA Products GmbH
Tillystraße 2, 90431 Nürnberg

Doc. 2/2, Rev. 0

**Attachment to
Certificate**

Registration No.: HD 60101841 0001
Report No.: 26300276 001

Manufacturer: MEDGAL Sp. z o.o.
Ul. Waska 59
15-122 Bialystok
Poland

Additional site:

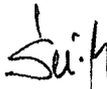
MEDGAL Sp. z o.o.
ul. Niewodnicka 26A
16-001 Ksiezyno
Poland

Design and development, production of non-active
orthopaedic implants and non-active surgical instruments



Date: 2015-06-08

Notified Body


Maciej Sciera



EC pažymėjimas
Direktyva 93/42/EEC Priedas II, Punktas 4
Pilna Kokybės Užtikrinimo Sistema
Medicinos Prietaisams

Registracijos Nr.: HD 60101841 0001

Ataskaitos Nr.: 26300276 001

Gamintojas: MEDGAL Sp. Z o.o.
Waska g. 59
15-122 Bialystokas
Lenkija



Produktai: (žiūrėti priede), atitinka EC pažymėjimą. Registracijos Nr. HD 60086320 0001

Galioja iki: 2020 06 01

Notifikavimo tarnyba tokiu būdu tvirtina, kad aukščiau minėta įmonė yra įdiegusi ir palaiko kokybės valdymo sistemą bei atitinka reikalavimus pagal direktyvos priedą II, 4 punktą. Aukščiau nurodytas gamintojas naudoja kokybės užtikrinimo sistemą, kuri atitinka Priedo II, 5 punkto direktyvas. Norėdami rinkoje parduoti III klasės produktus, reikia pažymėjimo priedo II, 4 punkto atitikimo.

Išleidimo data: 2015 06 08

Data: 2015 06 08

Sertifikuota įstaiga
Maciej Sciera

TUV Rheinland LGA Products GmbH – Tillystrabe 2 – 90431 Niurnbergas

Notifikuota Nr. 0197. EC komisijos

TUV Rheinland
LGA Products GmbH
Tillystrabe 2, 90431 Numbergas

Pažymėjimo Priešašas

Registracijos nr. SY 60101843 0001

Ataskaitos nr. 26300276 001

Kompanija: MEDGAL Sp. Z o.o.
UI. Waska 59
15-122 Bialystok
Lenkija

Produktai:

- Kaulų vinys ir sterilios kaulų vinys
- Fiksavimo prietaisai, vidiniai, vielos
- Sterilūs fiksavimo prietaisai, vidiniai, vielos
- Kaulų kaiščiai ir sterilūs kaulų kaiščiai
- Kaulų sraigčiai ir sterilūs kaulų sraigčiai
- Kaulų kabės ir sterilios kaulų kabės
- Sterilūs fiksavimo prietaisai, vidiniai, poveržlės
- Kaulų plokštelės ir sterilios kaulų plokštelės
- Fiksacijos prietaisai, vidinis, klubo, plokštelės, kompresinės
- Sterilus fiksavimo prietaisai, vidinis, klubo, plokštelės, kompresinės
- Fiksavimo prietaisai, veido ir žandikaulių plokštelės
- Sterilūs Fiksavimo prietaisai, veido ir žandikaulių plokštelės
- Moduliniai hemi klubo sąnario protezai
- Sterilūs moduliniai hemi klubo sąnario protezai
- Ortopediniai chirurginiai instrumentai, susiję su aktyviais mediciniiais įrenginiais

Data: 2015 06 08



Sertifikuota įstaiga

Maciej Sciera

TUV Rheinland
LGA Products GmbH
Tillystrabe 2, 90431 Niumbergas

Pažymėjimo prierasas

Registracijos nr. HD 60101841 0001

Ataskaitos nr. 26300276 001

Kompanija: MEDGAL Sp. Z o.o.
Waska g. 59
15-122 Bialystokas
Lenkija

Papildoma vieta
MEDGAL Sp. Z o .o.
Niewodnicka g. 26A
Lenkija

Ortopedinių, funkcinų implantų, chirurginių instrumentų dizainas, vystymas, gamyba ir paskirstymas

Data: 2015 06 08



Sertifikuota įstaiga

Maciej Sciera

AUTHORISATION LETTER

Hereby, **BHH Mikromed Sp. z o.o.**, having its registered office at ul. Katowicka 11, 42-530 Dąbrowa Górnicza, Poland, tel.: +48-32-262-52-85, fax: +48-32-264-68-85, website: www.mikromed.pl, e-mail: info@mikromed.pl authorise the **DRE DESIGN & CONSULTING UAB**, Company code: 302777591, VAT code: LT 100007329412 having its registered office at Parko str. 41, Zeigiu k., LT-92380 Klaipeda, Lithuania, tel: 00370-6-99-63-451, website: www.dre-design.lt, e-mail: info@dre-design.lt in the person of Romas Daugnora, as our distributor to distribute, promote, negotiate, submit/quote for tenders, accept and execute orders, exhibit and service the whole range of products in the territory of Lithuania, Latvia and Belarus.

This appointment becomes valid from 20.01.2017 remains in force for a period of 1 year. It can be terminated by any of the parties upon giving of the 2 (two) months notice or immediately without any right to compensation in the following cases:

1. according to the declaration of intent by the both Parties;
2. when any Party becomes insolvent or starts winding-up procedures, etc.;
3. when any of the Parties ceases execution of any of its obligations hereunder;
4. if it's required by the law.

In case of satisfactory results at both parties this authorization can be renewed for another period.

Dąbrowa Górnicza, 20.01.2017

Vadybininkas
Evaldas Ročys

Kopija tikra

2017 -01- 31

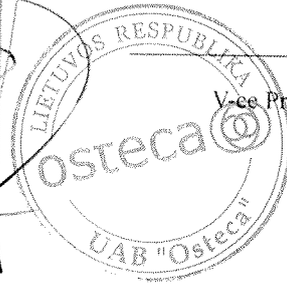
2017 -09- 11

Projekty vadovas
Marius Palioniskas

BHH "MIKROMED" Sp. z o.o.
V-ce PREZES ZARZADU

inż. Jerzy Cieplak

Jerzy Cieplak
V-ce President of BHH Mikromed Sp. z o.o.



BHH MIKROMED

ĮGALIOJIMAS

BHH Mikromed Sp. z o.o., registruota adresu Katowickos g. 11, 42-530 Dąbrowa Gornicza, Lenkija, tel.: +48-32-262-52-85, fax: +48-32-264-68-85, internetinis tinklapis: www.mikromed.pl, el. paštas: info@mikromed.pl patvirtina **DRE DESIGN & CONSULTING UAB**, įmonės kodas: 302777591, PVM mokėtojo kodas: LT100007329412, registruota adresu Parko g. 41, Zeigių k., LT-92380 Klaipėda, Lietuva, tel.: 00370-6-99-63-451, internetinis tinklapis: www.dre-design.lt, el. paštas: info@dre-design.lt, atstovaujama Romo Daugnoros, kaip mūsų atstovą paskirstymui, reklamai, deryboms, pasiūlymų kainų tvirtinimui/nustatymui, užsakymų priėmimui ir įvykdymui, visos produkcijos pristatymui ir aptarnavimui Lietuvos, Latvijos ir Baltarusijos teritorijoje.

Šis susitarimas įsigalioja nuo 2017-01-20 dienos ir lieka galioti 1 metų laikotarpiui. Susitarimas gali būti nutrauktas bet kurios šalies iniciatyva, pranešus apie tai prieš 2 (du) mėnesius arba iš karto, nesuteikiant jokių teisių į galimą kompensaciją, esant sekantiems atvejams:

1. Pagal abiejų šalių ketinimų deklaraciją;
2. Kai kuri nors šalis tampa nemoki arba pradeda likvidavimo procedūras ir t.t.;
3. Kai bet kuri iš šalių nustoja vykdyti savo įsipareigojimus pagal šį susitarimą;
4. Jei to reikalaujama pagal įstatymą.

Jei bendradarbiavimo rezultatai tenkina abi šalis, šis įgaliojimas gali būti pratęsiamas naujam laikotarpiui.

Dąbrowa Gornicza, 2017 m. sausio 20 d.

2017-01-31

2017-09-11

Kopija tikra

Vertimas tikras



LIETUVOS RESPUBLIKA
OSTECA
UAB "Osteca"

Jerzy Cieplak
Vice Prezidentas

Jerzy Cieplak
BHH Mikromed Sp. z o.o. Vice Prezidentas



DRE design & consulting, UAB
Įmonės kodas: 302777591
PVM kodas: LT100007329412

Adresas: Parko g. 41, Zeigių km.
Klaipėdos raj. Sav., LT-92380
Tel.: + 370 699 6 34 51

dre.informacija@gmail.com
A.s.: LT 844 010 042 301 324 549
DNB banko Klaipėdos skyrius

Klaipėda

2017 Vasario 01d.

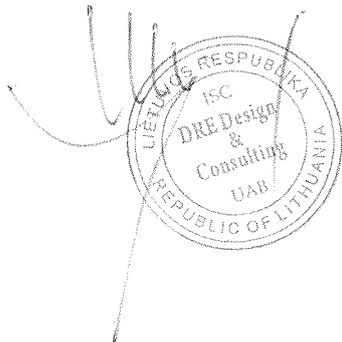
ĮGALIOJIMAS

UAB „DRE DESIGN & CONSULTING „ –oficialus Lenkijos kompanijos „Mikromed BHH (Trumpinys atstovas Lietuvoje , įgalioja uab „Osteca“ įmonės kodas: 300871049 atstovauti minėtą gamintoją Lietuvos respublikos gydymo įstaigose bei dalyvauti jų vykdomuose konkursuose ir teikti pasiūlymus dėl prekių įsigijimo.

Šis įgaliojimas galioja iki 2018 m. Gruodžio 31d.

Uab“DRE Design & Consulting“ direktorius

Romas Daugnora



Priedas: “Mikromed BHH” įgaliojimo kopija-1 lapas

Kopija tikra



Vadybininkas
Evaldas Ročys

2017-02-01

2017-09-11

Projektų vadovas
Marius Paširinskas

EC Certificate
Directive 93/42/EEC Annex II, excluding Section 4
Full Quality Assurance System
Medical Devices

Registration No.: HD 60104808 0001

Report No.: 26300301 001

Manufacturer: BHH Mikromed Sp. z o.o.
ul. Katowicka 11
42-530 Dabrowa Gornicza
Poland

Products: See attachment for products included

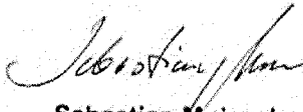
Expiry Date: 2020-10-01

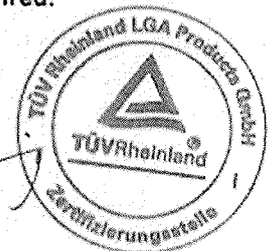
The Notified Body hereby declares that the requirements of Annex II, excluding section 4 of the directive 93/42/EEC have been met for the listed products. The above named manufacturer has established and applies a quality assurance system, which is subject to periodic surveillance, defined by Annex II, section 5 of the aforementioned directive. For placing on the market of class III devices covered by this certificate an EC design-examination certificate according to Annex II, section 4 is required.

Effective Date: 2015-10-02

Date: 2015-10-02

Notified Body


Sebastian Mniszek



TÜV Rheinland LGA Products GmbH - Tillystraße 2 - 90431 Nürnberg

TÜV Rheinland LGA Products GmbH is a Notified Body according to Directive 93/42/EEC concerning medical devices with the identification number 0197.

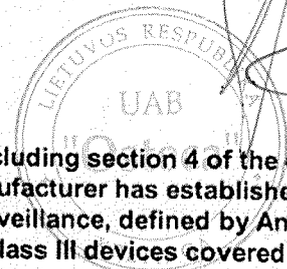
Kopija tikra

Vadybininkas
Evaldas Kocys

2015-11-16

2017-09-11

Projekty vadovas
Marius Palijanskis



TÜV Rheinland
LGA Products GmbH
Tillystraße 2, 90431 Nürnberg

Doc. 1/1, Rev. 0

**Attachment to
Certificate**

Registration No.: HD 60104808 0001
Report No.: 26300301 001

Manufacturer: BHH Mikromed Sp. z o.o.
ul. Katowicka 11
42-530 Dabrowa Gornicza
Poland

Products included:

- Non-sterile bone screws
- Non-sterile locking bone screws
- Non-sterile bone plates
- Non-sterile locking bone plates
- Non-sterile bone wires
- Non-sterile bone nails
- Non-sterile bone pins
- Non-sterile external fixators
- Non-sterile washers
- Non-sterile implants for intramedullary fixation
- Non-sterile bone drills
- Non-sterile bone screw taps
- Non-sterile bone cutters
- Non-sterile bone automatic screwdrivers

Kopija tikra

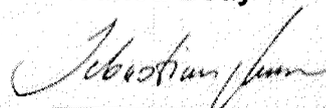
Vadybiniškas
Evelina Ročys

2015-11-16

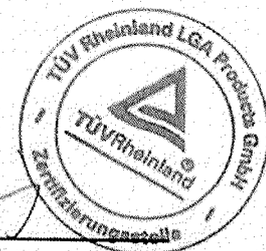
2017-09-11



Notified Body



Sebastian Mniszek



Date: 2015-10-02

EC pažymėjimas
Direktyva 93/42/EEC Priedas II, Punktas 4
Pilna Kokybės Užtikrinimo Sistema
Medicinos Prietaisams
Registracijos Nr.: HD 60104808 0001

Ataskaitos Nr.: 26300301 001

Gamintojas:
BHH MIKROMED Sp. z o.o.
Katowicka g. 11
42-530 Dąbrowa Gornicza
Lenkija

Produktai: žiūrėti priede

Galioja iki: 2020 10 01

Notifikavimo tarnyba tokiu būdu tvirtina, kad aukščiau minėta įmonė yra įdiegusi ir palaiko kokybės valdymo sistemą bei atitinka reikalavimus pagal direktyvos 93/42/EEC priedą II, išskyrus 4 punktą. Aukščiau nurodytas gamintojas naudoja kokybės užtikrinimo sistemą, kuri atitinka Priedo II, 5 punkto direktyvas. Norėdami rinkoje parduoti III klasės produktus, reikia pažymėjimo priedo II, 4 punkto atitikimo.

Išleidimo data: 2015 10 02

Data: 2015 10 02

Vertimas tikras **Sertifikuota įstaiga**
Sebastian Mniszek

TUV Rheinland LGA Products GmbH – Tillystrasse 2 – 90431 Niurnbergas

Notifikuota Nr. 0197. EC komisijos

Kopija tikra
Vadybininkas
Evaldas Ročys
2015-11-16
Projektų vadovas
Marius Palčėnas
2017-09-11



TUV Rheinland
LGA Products GmbH
Tillystrase 2, 90431 Niurnbergas

Pažymėjimo Prierasas

Registracijos nr. HD 60104808 0001

Ataskaitos nr. 26300301 001

Kompanija:
BHH MIKROMED Sp. z o.o.
Katowicka g. 11
42-530 Dąbrowa Gornicza
Lenkija

Produktai:

- Nesterilūs kaulų sraigtai
- Nesterilūs užrakinami kaulų sraigtai
- Nesterilios plokštelės kaulams
- Nesterilios užrakinamos plokštelės kaulams
- Nesterilios kaulinės vielos
- Nesterilios kaulų vinys
- Nesterilūs kauliniai kaiščiai
- Nesterilūs išorinės fiksacijos aparatai
- Nesterilios poveržlės
- Nesterilūs implantai intramedulinei fiksacijai
- Nesterilūs kaulų grąžtai
- Nesterilūs sriegikliai kaulų sraigtams
- Nesterilios kaulų žnyplės
- Nesterilūs automatiniai atsuktuvai

Data: 2015 10 02

Vertimas tikras

Kopija tikra

Vadybininkas
Evaldas Ročys

2015-11-11

2017-09-11



Sertifikuota įstaiga

Sebastian Mniszek

LETTER OF AUTHORISATION

April 12th, 2016

To whom it may concern,

AUXEIN MEDICAL PVT. LTD. confirms that the company named below is our authorised exclusive distributor for the territory of Lithuania for all our manufactured products.

UAB Osteca
Danes str. 47,
Klaipeda
Lithuania

The above distributor UAB Osteca is authorized to stock, sell, distribute and solicit orders for orthopedic products manufactured by AUXEIN MEDICAL PVT. LTD. The above mentioned distributor is obliged not to sell or disclose any precious information to the third parties, except the information which is allowed and freely accessible via AUXEIN MEDICAL PVT. LTD. web page. All other business information including the separate agreements, patents, product technical details and procedures, product reference numbers and their marking is strictly forbidden to disclose directly or indirectly, for any other purposes to the third parties.

Regards,



Vadybininkas
Evaldas Ročys

2016-04-14

Kopija tikra

2017-09-11

Projekty valovas
Marius Palijansko

AUXEIN MEDICAL PVT. LTD.
Orthopedic Implants



Email: info@auxeinmedical.com

Web: www.auxeinmedical.com

CIN: U33110DL2012PTC241539

Regd. Office:

7/A, Nirankari Colony, Delhi 110009, India
Phone : +91 130 6660666 (100 lines)
Fax : +91 130 6660660

Manufacturing:

Plot No. 169-170, Phase-IV, Kundli Industrial Area,
HSIDC, Sonapat 131028, Haryana, India

Vertimas iš anglų kalbos

AUXEIN
ISO 13485:2003 ir CE

2016 m. balandžio mėn. 12 d.

ĮGALIOJIMAS

Tam kam tai gali būti svarbu

AUXEIN MEDICAL PVT. LTD patvirtina, kad žemiau paminėta kompanija yra oficialus išskirtinis atstovas visiems mūsų gaminamiems produktams Lietuvos teritorijoje.

UAB „Osteca“,
Danės g. 47,
Klaipėda,
Lietuva

Aukščiau paminėtas atstovas, UAB „Osteca“, yra įgaliotas sandėliuoti, pardavinėti, atstovauti bei platinti firmos AUXEIN MEDICAL PVT. LTD ortopedinių priemonių produktus. Aukščiau paminėtas distributorius yra įpareigoti nepardavinėti ir neatskleisti svarbios informacijos tretiesiems asmenims, išskyrus informaciją, kuri yra leistina ir lengvai prieinama AUXEIN MEDICAL PVT. LTD internetiniame puslapyje. Visą kitą verslo informaciją, įskaitant atskirus susitarimus, patentus, produktų techninius parametrus ir procedūras, produktų artikulo numerius ir jų ženklimą yra griežtai draudžiama atskleisti tiesiogiai ar netiesiogiai bet kuriais kitais tikslais tretiesiems asmenims.

Pagarbiai

AUXEIN MEDICAL PVT. LTD
Ortopediniai implantai

El. paštas: info@auxeinmedical.com
Interneto svetainė: www.auxeinmedical.com



*Vadybininkas
Evaldas Ročys*

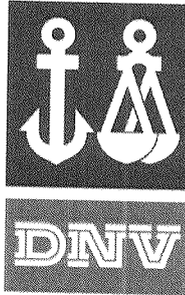
2016-04-14

Kopija tikra

Vertimas tikras

2017-09-11

*Projekto vadovas
Marius Balčiūnas*



DNV BUSINESS ASSURANCE

EC CERTIFICATE - FULL QUALITY ASSURANCE SYSTEM

Certificate No. 4825-2014-CE-IND-NA

This is to certify that the Quality Management System of

Auxein Medical Private Limited

Plot No. 169, Secgtor-57, Phase-IV, Kundli Industrial Area,
Sonapat – 131 028, Haryana, India.

for design, production and final product inspection/testing of

Orthopaedic Implants & External Fixators

has been assessed with respect to

the conformity assessment procedure described in Article 11.3.a and Annex II excluding section 4 (Module H) of Council Directive 93/42/EEC on Medical Devices, as amended, and found to comply

Further details are given overleaf

Place and date:

Høvik, 23 October 2014

For DET NORSKE VERITAS CERTIFICATION AS
NORWAY

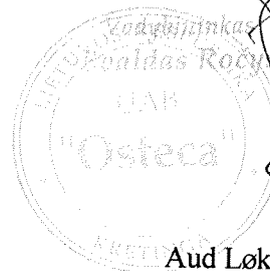
Mariann Jeremiassen
Certification Manager



Notified Body No.:
0434

This Certificate is valid until:

23 October 2019



2015 -01- 0 2

2017 -09- 1 1

Kopija tikra

Projekty vardavos
Marius Kall, 2014

Aud Løken Eiklid
Technical Reviewer

This Certificate has been digitally signed. See www.dnv.com/digital/signatures for more info

Notice: The certificate is subject to terms and conditions overleaf. Any significant changes in design or construction may render this certificate invalid.

If any person suffers loss or damage which is proved to have been caused by any negligent act or omission of Det Norske Veritas, then Det Norske Veritas shall pay compensation to such person for his proved direct loss or damage. However, the compensation shall not exceed an amount equal to ten times the fee charged for the service in question, provided that the maximum compensation shall never exceed USD 300.000. In this provision "Det Norske Veritas" shall mean the Foundation Det Norske Veritas as well as all its subsidiaries, directors, officers, employees, agents and any other acting on behalf of Det Norske Veritas.

DNV BUSINESS ASSURANCE
EC CERTIFIKATAS – VISIŠKO KOKYBĖS ATITIKIMO SISTEMA

Sertifikato Nr. 4825-2014-CE-IND-NA

Šiuo pažymima, kad

Auxein Medical Private Limited

Plot Nr. 169, Secgtor-57, Phase-IV, Kundli Industrial Area, Sonapat – 131 028, Haryana, Indija

Ortopedinių implantų ir išorinių fiksatorių

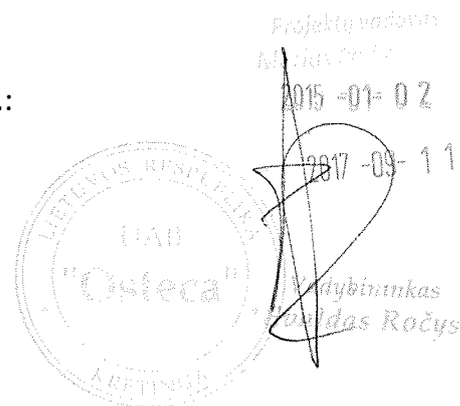
Dizaino, gamybos ir galutinio produktų tikrinimo/testavimo Kokybės valdymo sistema buvo
įvertinta,
atsižvelgiant į
atitikties įvertinimo procedūras, aprašytas Tarybos Direktyvos 93/42/EEC Medicinos prietaisų
Straipsnyje 11.3.a ir Priede Nr. II, išskyrus 4 dalį (Modulis H) su pakeitimais ir nustatyta, kad jas
atitinka

Vieta ir data
Hovik, 2014m. spalio mėn. 23 d.
DET NORSKE VERITAS CERTIFICATION
AS
Norvegija
Mariann Jeremiassen
Sertifikavimo vadovė

Šis sertifikatas galioja iki
2019 m. spalio mėn. 23 d.

Aud Loken Eiklid
Techninis recenzentas

Notifikuojanti įstaiga Nr.:
0434



Vertimas tikras