



**Add value.  
Inspire trust.**

TÜV SÜD Product Service GmbH · Ridlerstr. 65 · 80339 Munich · Germany

POLY MEDICURE LIMITED  
Sector-68, IMT  
Plot No. 34  
121004 FARIDABAD, HARYANA  
INDIA

Your reference/letter of	Our reference/name	Tel. extension/Email	Fax extension	Date	Page
	TPS3025_G10	<a href="mailto:keyur.baruwala@tuvsud.com">keyur.baruwala@tuvsud.com</a>		2024-03-12	1 of 6

**TÜV SÜD Product Service GmbH  
Confirmation Letter  
CL 105485 0010 Rev. 00**

**Reference: TPS3025\_G10**

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 (in the following referenced as MDR) as regards the transitional provisions for certain medical devices and in vitro diagnostic medical devices.**

With this letter TÜV SÜD Product Service GmbH, designated under MDR and identified by the number 0123 on NANDO, confirms that we have 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 above stated manufacturer with the following SRN Number:

SRN Number: IN-MF-000003380

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 TÜV SÜD Product Service GmbH is also responsible for appropriate surveillance of the corresponding devices under the applicable Directive.

**Registered Office: Munich**  
Trade Register Munich HRB 85 742  
UniCredit Bank AG · BIC HYVEDEMMXXX  
IBAN DE13 7002 0270 0048 8522 11  
VAT ID No. DE129484267  
Information pursuant to § 2 [1] DL-InfoV  
(Germany) at [tuvsud.com/imprint](https://tuvsud.com/imprint)

**Supervisory Board:**  
Holger Lindner (Chairman)  
**Board of Management:**  
Walter Reithmaier (CEO)  
Patrick van Welij

**TÜV SÜD Product Service GmbH**  
Ridlerstr. 65  
80339 Munich  
Germany

[tuvsud.com/ps](https://tuvsud.com/ps)  
Hotline: +49 89 50084-747

**TÜV®**



- Table 2 identifies the devices for which an MDR application has been received and a written agreement concluded, but TÜV SÜD Product Service GmbH has not yet taken the responsibility for appropriate surveillance of the corresponding devices under the applicable Directive.

If 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.

The transition timelines in accordance Article 120 (3) of MDR 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, 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 (except 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, 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)

We reserve the right to invoice any issuance, copies, amendments and / or changes of the confirmation letter according to effort.

For confirmation letter validity see [www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:CL\\_105485\\_0010\\_Rev.\\_00](http://www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:CL_105485_0010_Rev._00)

In case of inquiries please contact [medical\\_devices@tuvsud.com](mailto:medical_devices@tuvsud.com).

On behalf of the Notified Body TÜV SÜD Product Service GmbH,  
2024-03-13

TÜV SÜD Product Service GmbH  
Medical and Health Services

A handwritten signature in black ink, appearing to be 'Keyur Baruwala', written over a horizontal line.

Keyur Baruwala  
Project Handler (PH)

TÜV SÜD Product Service GmbH  
Medical and Health Services

A handwritten signature in black ink, appearing to be 'Claus Matthias Mumme', written over a horizontal line.

Claus Matthias Mumme  
Application Reviewer



**Table 1: Devices covered by this letter and for which TÜV SÜD Product Service GmbH 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 during application review)	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>Device 1</b> IV Cannula / Catheter with/without Safety feature Basic UDI-DI: 890209510001CY	<input checked="" type="checkbox"/> Class IIa	<input checked="" type="checkbox"/> N/A	<input checked="" type="checkbox"/> Certification as follows: Certificate # G1 105485 0007 Rev. 00; NB# 0123
<b>Device 2</b> Infusion Sets Basic UDI-DI: 890209514001DU	<input checked="" type="checkbox"/> Class IIa	<input checked="" type="checkbox"/> N/A	<input checked="" type="checkbox"/> Certification as follows: Certificate # G1 105485 0007 Rev. 00; NB# 0123
<b>Device 3</b> Flow Regulators Basic UDI-DI: 890209513100DQ	<input checked="" type="checkbox"/> Class IIa	<input checked="" type="checkbox"/> N/A	<input checked="" type="checkbox"/> Certification as follows: Certificate # G1 105485 0007 Rev. 00; NB# 0123
<b>Device 4</b> Stop cocks with/without extension line Basic UDI-DI: 890209513001DM	<input checked="" type="checkbox"/> Class IIa	<input checked="" type="checkbox"/> N/A	<input checked="" type="checkbox"/> Certification as follows: Certificate # G1 105485 0007 Rev. 00; NB# 0123
<b>Device 5</b> Prefilled Syringe with 0.9% Saline Solution Basic UDI-DI: 890209590315GJ	<input checked="" type="checkbox"/> Class IIb	<input checked="" type="checkbox"/> N/A	<input checked="" type="checkbox"/> Certification as follows: Certificate # G1 105485 0007 Rev. 00; NB# 0123
<b>Device 6</b> Arterial Cannula with/without Safety features Basic UDI-DI: 890209513426ER	<input checked="" type="checkbox"/> Class IIa	<input checked="" type="checkbox"/> N/A	<input checked="" type="checkbox"/> Certification as follows: Certificate # G1 105485 0007 Rev. 00; NB# 0123
<b>Device 7</b> Manifolds with/without extension line Basic UDI-DI: 890209513710ER	<input checked="" type="checkbox"/> Class IIa	<input checked="" type="checkbox"/> N/A	<input checked="" type="checkbox"/> Certification as follows: Certificate # G1 105485 0007 Rev. 00; NB# 0123
<b>Device 8</b> Mini-midline catheter (Peripheral Catheter) Basic UDI-DI: 890209513535EX	<input checked="" type="checkbox"/> Class IIa	<input checked="" type="checkbox"/> N/A	<input checked="" type="checkbox"/> Certification as follows: Certificate # G1 105485 0007 Rev. 00; NB# 0123
<b>Device 9</b> Blood Collection Needle & Holder Basic UDI-DI: 890209588110H8	<input checked="" type="checkbox"/> Class IIa	<input checked="" type="checkbox"/> N/A	<input checked="" type="checkbox"/> Certification as follows: Certificate # G1 105485 0007 Rev. 00; NB# 0123
<b>Device 10</b> Endotracheal Tube - plain/Cuffed/Reinforced	<input checked="" type="checkbox"/> Class IIa	<input checked="" type="checkbox"/> N/A	<input checked="" type="checkbox"/> Certification as follows: Certificate # G1 105485 0007 Rev. 00; NB# 0123



Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified during application review)	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
Basic UDI-DI: 890209520150DV			
Device 11 AV Fistula Needle with/without safety features Basic UDI-DI: 890209590030FX	<input checked="" type="checkbox"/> Class IIa	<input checked="" type="checkbox"/> N/A	<input checked="" type="checkbox"/> Certification as follows: Certificate # G1 105485 0007 Rev. 00; NB# 0123
Device 12 Dialyzer (Dialysis Filter) Basic UDI-DI: 890209590365GZ	<input checked="" type="checkbox"/> Class IIb	<input checked="" type="checkbox"/> N/A	<input checked="" type="checkbox"/> Certification as follows: Certificate # G1 105485 0007 Rev. 00; NB# 0123
Device 13 Disinfecting Port Protector Basic UDI-DI: 890209590309GP	<input checked="" type="checkbox"/> Class IIa	<input checked="" type="checkbox"/> N/A	<input checked="" type="checkbox"/> Certification as follows: Certificate # G1 105485 0007 Rev. 00; NB# 0123
Device 14 Vial Access Spike Basic UDI-DI: 890209513068EM	<input checked="" type="checkbox"/> Class Is	<input checked="" type="checkbox"/> N/A	<input checked="" type="checkbox"/> Certification as follows: Certificate # G1S 105485 0008 Rev. 00; NB# 0123
Device 15 Transfer Spike Basic UDI-DI: 890209590314GG	<input checked="" type="checkbox"/> Class Is	<input checked="" type="checkbox"/> N/A	<input checked="" type="checkbox"/> Certification as follows: Certificate # G1S 105485 0008 Rev. 00; NB# 0123



**Table 2: Devices covered by this letter and for which TÜV SÜD Product Service GmbH is NOT responsible for appropriate surveillance of the corresponding devices under the applicable Directive:**

<b>Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)</b>	<b>MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified during application review)</b>	<b>If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device</b>	<b>MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification</b>
-	-	-	-



### Confirmation Letter Version History

Date	TÜV SÜD Product Service GmbH internal reference traceable to each version of the letter	Action
2024-03-13	TPS3025_G10	Initial issue



Add value.  
Inspire trust.

TÜV SÜD Product Service GmbH · Ridlerstr. 65 · 80339 Mnichov · Německo

POLY MEDICURE LIMITED  
Sector-68, IMT  
Plot No. 34  
121004 FARIDABAD, HARYANA  
INDIE

Vaše značka / dopis ze dne	Naše značka /jméno	Tel. linka /e-mail	Fax. linka	Datum	Strana
	TPS3025_G10	<a href="mailto:keyur.baruwala@tuvsud.com">keyur.baruwala@tuvsud.com</a>		12.03. 2024	1 of 6

**TÜV SÜD Product Service GmbH**  
**Potvrzení**  
**CL 105485 0010 Rev. 00**

**Značka: TPS3025\_G10**

Všem zainteresovaným,

**Potvrzení statusu oficiální žádosti, písemné dohody a příslušného dohledu v rámci nařízení (EU) 2023/607, kterým se mění nařízení (EU) 2017/745 (dále jak MDR), pokud jde o přechodná ustanovení pro některé typy zdravotnických prostředků a diagnostických prostředků in vitro.**

Tímto dopisem organizace TÜV SÜD Product Service GmbH, jmenovaná podle MDR a označená číslem 0123 na základě Nando<sup>1</sup>, potvrzuje, že obdržela oficiální žádost podle oddílu 4.3, první odstavce Přílohy VII nařízení o ZP (MDR) a v souladu s oddílem 4.3, druhý odstavce Přílohy VII MDR podepsala písemnou dohodu s výše uvedeným výrobcem s následujícím SRN:

SRN číslo: IN-MF-000003380

Prostředky, na něž se vztahuje výše uvedená oficiální žádost a písemná dohoda, jsou uvedeny v tabulkách níže.

- V Tabulce 1 jsou uvedeny prostředky, pro které byla obdržena žádost podle MDR, uzavřená písemná dohoda a u kterých je TÜV SÜD Product Service GmbH odpovědná rovněž za náležitý dohled příslušných prostředků podle příslušné směrnice.

**Sídlo: Mnichov**  
Obchodní rejstřík Mnichov HRB 85 742  
UniCredit Bank AG · BIC HYVEDEMMXXX  
IBAN DE13 7002 0270 0048 8522 11  
DIČ DE129484267  
Informace podle § 2 [1] DL-InfoV  
(Německo) na adrese [tuvsud.com/imprint](http://tuvsud.com/imprint)

**Dozorčí rada:**  
Holger Lindner (předseda)  
**Vedení:**  
Walter Reithmaier (CEO)  
Patrick van Welij

**TÜV SÜD Product Service GmbH**  
Ridlerstr. 65  
80339 Mnichov  
Německo

[tuvsud.com/ps](http://tuvsud.com/ps)  
Hotline: +49 89 50084-747

**TÜV®**



- V Tabulce 2 jsou uvedeny prostředky, ke kterým byla žádost dle MDR přijata a písemná dohoda uzavřena, ale TÜV SÜD Product Service GmbH ještě nepřijala odpovědnost za náležitý dohled odpovídajících prostředků podle příslušné směrnice.

V případě prostředků, na něž se vztahují certifikáty vydané podle směrnice 90/385/EHS (AIMDD) nebo směrnice 93/42/EHS (MDD), kterým skončila platnost po 26. květnu 2021 a před 20. březnem 2023 (pokud nebyly certifikáty odebrány), tento dopis rovněž potvrzuje, že

- výrobce podepsal písemnou dohodu podle MDR do dne skončení platnosti certifikátu vydaného podle MDD/AIMDD; nebo
- poskytl důkazy, že příslušný orgán členského státu udělil pro příslušné prostředky výjimku z příslušného postupu posouzení shody v souladu se článkem 59(1) nařízení MDR, resp. článkem 97(1) MDR.

Časové rozvržení přechodného období podle článku 120, odst. 3, které platí pro prostředky, k nimž se vztahuje tento dopis, a je podmíněno trvalou shodou výrobce s ostatními podmínkami stanovenými v článku 120 (3c) MDR, je uvedeno níže:

- 26. květen 2026 pro implantabilní prostředky třídy III vyráběné na zakázku
- 31. prosinec 2027 pro prostředky třídy III a implantabilní prostředky třídy IIb (s výjimkou šití, svorek, zubních výplní, rovnátek, zubních korunek, šroubů, klínů, dlah, vodičů (drátů), pinů, spon/svorek a konektorů)
- 31. prosinec 2028 pro další prostředky třídy IIb, třídy IIa, třídy I uváděné na trh ve sterilním stavu nebo s měřicí funkcí
- 31. prosinec 2028 pro prostředky nevyžadující zapojení oznámeného subjektu podle MDD, ale vyžadující je podle MDR (např. prostředky třídy I, které jsou posuzované jako opakovaně použitelné chirurgické nástroje)

Vyhrazujeme si právo fakturovat jakékoli vydání, kopie, dodatky a/nebo změny písemného potvrzení podle obtížnosti.

Platnost písemného potvrzení najdete na [www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:CL\\_105485\\_0010\\_Rev.\\_00](http://www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:CL_105485_0010_Rev._00)

V případě dotazů se prosím obraťte na [medical\\_devices@tuvsud.com](mailto:medical_devices@tuvsud.com).

V případě dotazů se prosím obraťte na TÜV SÜD Product Service GmbH,  
13.03. 2024

TÜV SÜD Product Service GmbH  
Zdravotnické a zdravotní služby

TÜV SÜD Product Service GmbH  
Zdravotnické a zdravotní služby

*Podpis nečitelný*

*Podpis nečitelný*

Keyur Baruwala  
Správce projektu (PH)

Claus Matthias Mumme  
Posuzovatel žádostí





**Tabulka 1: Prostředky, na něž se vztahuje tento dopis a u kterých TÜV SÜD Product Service GmbH rovněž zodpovídá za náležitý dohled u příslušných prostředků podle příslušné směrnice:**

Název prostředku nebo základní UDI-DI (podle žádosti MDR)	Klasifikace prostředku podle MDR (navržená výrobcem a ověřená během přezkoumání žádosti)	Je-li prostředek podle MDR náhradním prostředkem, identifikace odpovídajícího prostředku dle MDD/AIMDD	Č. svvědčení / certifikátů prostředků dle MDD/AIMDD podle žádosti MDR a identifikace oznámeného subjektu (NB)
<b>Prostředek 1</b> IV Cannula / Catheter with/without Safety feature Základní UDI-DI: 890209510001CY	<input checked="" type="checkbox"/> Třída IIa	<input checked="" type="checkbox"/> nevztahuje se	<input checked="" type="checkbox"/> Certifikace viz níže: Certifikát č. G1 105485 0007 Rev. 00; NB č. 0123
<b>Prostředek 2</b> Infusion Sets Základní UDI-DI: 890209514001DU	<input checked="" type="checkbox"/> Třída IIa	<input checked="" type="checkbox"/> nevztahuje se	<input checked="" type="checkbox"/> Certifikace viz níže: Certifikát č. G1 105485 0007 Rev. 00; NB č. 0123
<b>Prostředek 3</b> Flow Regulators Základní UDI-DI: 890209513100DQ	<input checked="" type="checkbox"/> Třída IIa	<input checked="" type="checkbox"/> nevztahuje se	<input checked="" type="checkbox"/> Certifikace viz níže: Certifikát č. G1 105485 0007 Rev. 00; NB č. 0123
<b>Prostředek 4</b> Stop cocks with/without extension line Základní UDI-DI: 890209513001DM	<input checked="" type="checkbox"/> Třída IIa	<input checked="" type="checkbox"/> nevztahuje se	<input checked="" type="checkbox"/> Certifikace viz níže: Certifikát č. G1 105485 0007 Rev. 00; NB č. 0123
<b>Prostředek 5</b> Prefilled Syringe with 0.9% Saline Solution Základní UDI-DI: 890209590315GJ	<input checked="" type="checkbox"/> Třída IIb	<input checked="" type="checkbox"/> nevztahuje se	<input checked="" type="checkbox"/> Certifikace viz níže: Certifikát č. G1 105485 0007 Rev. 00; NB č. 0123
<b>Prostředek 6</b> Arterial Cannula with/without Safety features Základní UDI-DI: 890209513426ER	<input checked="" type="checkbox"/> Třída IIa	<input checked="" type="checkbox"/> nevztahuje se	<input checked="" type="checkbox"/> Certifikace viz níže: Certifikát č. G1 105485 0007 Rev. 00; NB č. 0123
<b>Prostředek 7</b> Manifolds with/without extension line Základní UDI-DI: 890209513710ER	<input checked="" type="checkbox"/> Třída IIa	<input checked="" type="checkbox"/> nevztahuje se	<input checked="" type="checkbox"/> Certifikace viz níže: Certifikát č. G1 105485 0007 Rev. 00; NB č. 0123
<b>Prostředek 8</b> Mini-midline catheter (Peripheral Catheter) Základní UDI-DI: 890209513535EX	<input checked="" type="checkbox"/> Třída IIa	<input checked="" type="checkbox"/> nevztahuje se	<input checked="" type="checkbox"/> Certifikace viz níže: Certifikát č. G1 105485 0007 Rev. 00; NB č. 0123
<b>Prostředek 9</b> Blood Collection Needle & Holder Základní UDI-DI: 890209588110H8	<input checked="" type="checkbox"/> Třída IIa	<input checked="" type="checkbox"/> nevztahuje se	<input checked="" type="checkbox"/> Certifikace viz níže: Certifikát č. G1 105485 0007 Rev. 00; NB č. 0123
<b>Prostředek 10</b> Endotracheal Tube - plain/Cuffed/Reinforced	<input checked="" type="checkbox"/> Třída IIa	<input checked="" type="checkbox"/> nevztahuje se	<input checked="" type="checkbox"/> Certifikace viz níže: Certifikát č. G1 105485 0007 Rev. 00; NB č. 0123



Název prostředku nebo základní UDI-DI (podle žádosti MDR)	Klasifikace prostředku podle MDR (navržená výrobcem a ověřená během přezkoumání žádosti)	Je-li prostředek podle MDR náhradním prostředkem, identifikace odpovídajícího prostředku dle MDD/AIMDD	Č. svědčení / certifikátů prostředků dle MDD/AIMDD podle žádosti MDR a identifikace oznámeného subjektu (NB)
Základní UDI-DI: 890209520150DV			
Prostředek 11 AV Fistula Needle with/without safety features Základní UDI-DI: 890209590030FX	<input checked="" type="checkbox"/> Třída IIa	<input checked="" type="checkbox"/> nevztahuje se	<input checked="" type="checkbox"/> Certifikace viz níže: Certifikát č. G1 105485 0007 Rev. 00; NB č. 0123
Prostředek 12 Dialyzer (Dialysis Filter) Základní UDI-DI: 890209590365GZ	<input checked="" type="checkbox"/> Třída IIb	<input checked="" type="checkbox"/> nevztahuje se	<input checked="" type="checkbox"/> Certifikace viz níže: Certifikát č. G1 105485 0007 Rev. 00; NB č. 0123
Prostředek 13 Disinfecting Port Protector Základní UDI-DI: 890209590309GP	<input checked="" type="checkbox"/> Třída IIa	<input checked="" type="checkbox"/> nevztahuje se	<input checked="" type="checkbox"/> Certifikace viz níže: Certifikát č. G1 105485 0007 Rev. 00; NB č. 0123
Prostředek 14 Vial Access Spike Základní UDI-DI: 890209513068EM	<input checked="" type="checkbox"/> Třída Is	<input checked="" type="checkbox"/> nevztahuje se	<input checked="" type="checkbox"/> Certifikace viz níže: Certifikát č. G1S 105485 0008 Rev. 00; NB č. 0123
Prostředek 15 Transfer Spike Základní UDI-DI: 890209590314GG	<input checked="" type="checkbox"/> Třída Is	<input checked="" type="checkbox"/> nevztahuje se	<input checked="" type="checkbox"/> Certifikace viz níže: Certifikát č. G1S 105485 0008 Rev. 00; NB č. 0123



**Tabulka 2: Prostředky, na něž se vztahuje tento dopis a u kterých TÜV SÜD Product Service GmbH NE zodpovídá za náležitý dohled u příslušných prostředků podle příslušné směrnice:**

Název prostředku nebo základní UDI-DI (podle žádosti MDR)	Klasifikace prostředku podle MDR (navržená výrobcem a ověřená během přezkoumání žádosti)	Je-li prostředek podle MDR náhradním prostředkem, identifikace odpovídajícího prostředku dle MDD/AIMDD	Č. svvědčení / certifikátů prostředků dle MDD/AIMDD podle žádosti MDR a identifikace oznámeného subjektu (NB)
-	-	-	-

**Historie verzí písemného potvrzení**

<b>Datum</b>	<b>Interní číslo TÜV SÜD Product Service GmbH k dohledání každé verze tohoto dopisu</b>	<b>Činnost</b>
13.03.2024	TPS3025_G10	První vydání

## PŘEKLADATELSKÁ DOLOŽKA

Já, Mgr. Alice Tejkalová, jsem provedla překladatelský úkon jako tlumočnice a překladatelka jmenovaná podle zákona č. 36/1967 Sb. rozhodnutím předsedy Krajského soudu v Praze ze dne 15. listopadu 1991, č.j. Spr. 698/91, pro jazyk český a anglický, zapsaná v seznamu soudních tlumočnicků a soudních překladatelů vedeném Ministerstvem spravedlnosti ČR, v souladu s § 44 zákona č. 354/2019 Sb., o soudních tlumočnicích a soudních překladatelích.

**Stvrzuji, že překlad souhlasí s textem připojené listiny.**

Úkon je zapsán v evidenci úkonů pod evidenčním číslem **093540/2024-2** dne **24.4. 2024.**

### Translator's Clause

I, Mgr. Alice Tejkalová, translated the document as an interpreter and translator to English appointed by the decision of the Regional Court in Prague on November 15, 1991, file. No. Spr. 698/91, under Act No. 36/1967 Sb., and entered in the Register of Court Interpreters and Court Translators maintained by the Ministry of Justice of the Czech Republic in compliance with Act No. 354/2019 Sb., on Court Interpreters and Court Translators, Section 44.

**I hereby certify that this is a true and accurate translation of the original document.**

The translation is entered in the translation register under No. **093540/2024-2** dne **24/04/2024.**

Mgr. Alice Tejkalová

