

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH**Pudelko tekturowe 6 x 1000 ml****1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Pedismof Junior, emulsja do infuzji

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH

Trójkomorowy worek (1000 ml) zawiera:

1. Glukoza 18,2%: glukoza jednowodna *odpowiadająca* 104 g glukozy.
2. Roztwór aminokwasów 6,5% z elektrolitami: alanina 2,0 g, arginina 1,3 g, kwas asparaginowy 1,3 g, cysteina 0,32 g, kwas glutaminowy 2,3 g, glicyna 0,67 g, histydyna 0,67 g, izoleucyna 0,99 g, leucyna 2,2 g, lizyna jednowodna *odpowiadająca* lizynie 1,8 g, metionina 0,42 g, fenyloalanina 0,86 g, prolina 1,8 g, seryna 1,2 g, tauryna 0,096 g, treonina 1,2 g, tryptofan 0,45 g, tyrozyna 0,16 g, walina 1,2 g, wapnia glukonian jednowodny *odpowiadający* wapnia glukonianowi 2,9 g, sodu glicerofosforan uwodniony *odpowiadający* sodu glicerofosforanowi 1,5 g, magnezu siarczan siedmiowodny *odpowiadający* magnezu siarczanowi 0,2 g, potasu chlorek 1,2 g, sodu octan trójwodny *odpowiadający* sodu octanowi 0,40 g.
3. Emulsja tłuszczowa 20% (SMOFlipid): olej sojowy oczyszczony 6,5 g, triglicerydy kwasów tłuszczowych o średniej długości łańcucha 6,5 g, olej z oliwek oczyszczony 5,4 g, olej rybi bogaty w omega-3 kwasy 3,3 g.

Końcowa mieszanina posiada następujący skład na 100 ml:

	Aktywowany worek dwukomorowy	Aktywowany worek trójkomorowy
Aminokwasy (g)	2,3	2,1
Azot (g)	0,37	0,33
Elektrolity (mmol)		
- sód ¹	2,0	1,9
- potas	1,9	1,7
- magnez	0,19	0,17
- wapń	0,75	0,67
- fosforany ¹	0,75	0,83
- siarczany	0,19	0,17
- chlorki	1,9	1,7
- octany	1,0	0,90
Węglowodany (g)		
- Glukoza (bezwodna)	11,7	10,4
Tłuszcze (g)	-	2,2
Wartość energetyczna (kcal)		
- całkowita (około)	56,1	71,8
- pozabiałkowa (około)	46,7	63,4
Osmolarność (około)	940 mOsm/l	860 mOsm/l
pH	5,6	5,6

¹ Pochodzące zarówno z emulsji tłuszczowej, jak i z roztworu aminokwasów.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Substancje pomocnicze: sodu wodorotlenek*, kwas octowy lodowaty, glicerol*, fosfolipidy jajeczne do wstrzykiwań*, all-*rac*- α -tokoferol*, sodu oleinian*, woda do wstrzykiwań.

**tylko komora z tłuszczami*

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

emulsja do infuzji

6 × 1000 ml numer GTIN: 4052682086656

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Podanie dożylnie, infuzja do żyły centralnej. Wyłącznie do jednorazowego użycia. Podanie tłuszczu opcjonalne.

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI

Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE

Otworzyć zgrzewy i mieszać przed użyciem. Wszelkie dodatki należy łączyć z lekiem w warunkach aseptycznych. Nie podawać zawartości komory z glukozą samodzielnie.

Do stosowania u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, dzieci i młodzieży.

Zawiera elektrolity.

8. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP

(EXP - termin ważności)

Po zmieszaniu lek należy użyć natychmiast.

9. SPECJALNE WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C. Nie zamrażać. Przechowywać w worku zewnętrznym.

10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE

Wszelkie niewykorzystane resztki leku pozostałego po infuzji należy wyrzucić.

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Fresenius Kabi AB
751 74 Uppsala
Szwecja
{logo podmiotu odpowiedzialnego}

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr

13. NUMER SERII

Lot
(Lot - numer serii)

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Rpz - lek wydawany na receptę.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

Podczas stosowania u noworodków i dzieci poniżej 2 lat, roztwór (zarówno w workach, jak i w zestawach do podawania) należy chronić przed światłem do momentu zakończenia podawania.

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE’A

Zaakceptowano uzasadnienie braku informacji systemem Braille’a.

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D

Nie dotyczy.

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

Nie dotyczy.

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH**Pudelko tekturowe 4 x 1500 ml****1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Pedismof Junior, emulsja do infuzji

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH

Trójkomorowy worek (1500 ml) zawiera:

1. Glukoza 18,2%: glukoza jednowodna *odpowiadająca* 156 g glukozy.
2. Roztwór aminokwasów 6,5% z elektrolitami: alanina 3,0 g, arginina 2,0 g, kwas asparaginowy 2,0 g, cysteina 0,48 g, kwas glutaminowy 3,4 g, glicyna 1,0 g, histydyna 1,0 g, izoleucyna 1,5 g, leucyna 3,4 g, lizyna jednowodna *odpowiadająca* lizynie 2,7 g, metionina 0,62 g, fenyloalanina 1,3 g, prolina 2,7 g, seryna 1,8 g, tauryna 0,14 g, treonina 1,7 g, tryptofan 0,67 g, tyrozyna 0,24 g, walina 1,7 g, wapnia glukonian jednowodny *odpowiadający* wapnia glukonianowi 4,3 g, sodu glicerofosforan uwodniony *odpowiadający* sodu glicerofosforanowi 2,2 g, magnezu siarczan siedmiowodny *odpowiadający* magnezu siarczanowi 0,30 g, potasu chlorek 1,9 g, sodu octan trójwodny *odpowiadający* sodu octanowi 0,59 g.
3. Emulsja tłuszczowa 20% (SMOFlipid): olej sojowy oczyszczony 9,8 g, triglicerydy kwasów tłuszczowych o średniej długości łańcucha 9,8 g, olej z oliwek oczyszczony 8,1 g, olej rybi bogaty w omega-3 kwasy 4,9 g.

Końcowa mieszanina posiada następujący skład na 100 ml:

	Aktywowany worek dwukomorowy	Aktywowany worek trójkomorowy
Aminokwasy (g)	2,3	2,1
Azot (g)	0,37	0,33
Elektrolity (mmol)		
- sód ¹	2,0	1,9
- potas	1,9	1,7
- magnez	0,19	0,17
- wapń	0,75	0,67
- fosforany ¹	0,75	0,83
- siarczany	0,19	0,17
- chlorki	1,9	1,7
- octany	1,0	0,90
Węglowodany (g)		
- Glukoza (bezwodna)	11,7	10,4
Tłuszcze (g)	-	2,2
Wartość energetyczna (kcal)		
- całkowita (około)	56,1	71,8
- pozabiałkowa (około)	46,7	63,4
Osmolarność (około)	940 mOsm/l	860 mOsm/l
pH	5,6	5,6

¹ Pochodzące zarówno z emulsji tłuszczowej, jak i z roztworu aminokwasów.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Substancje pomocnicze: sodu wodorotlenek*, kwas octowy lodowaty, glicerol*, fosfolipidy jajeczne do wstrzykiwań*, all-*rac*- α -tokoferol*, sodu oleinian*, woda do wstrzykiwań.

**tylko komora z tłuszczami*

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

emulsja do infuzji

4 × 1500 ml numer GTIN: 4052682086557

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Podanie dożylnie, infuzja do żyły centralnej. Wyłącznie do jednorazowego użycia. Podanie tłuszczu opcjonalne.

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI

Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE

Otworzyć zgrzewy i mieszać przed użyciem. Wszelkie dodatki należy łączyć z lekiem w warunkach aseptycznych. Nie podawać zawartości komory z glukozą samodzielnie.

Do stosowania u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, dzieci i młodzieży.

Zawiera elektrolity.

8. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP

(EXP - termin ważności)

Po zmieszaniu lek należy użyć natychmiast.

9. SPECJALNE WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C. Nie zamrażać. Przechowywać w worku zewnętrznym.

10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE

Wszelkie niewykorzystane resztki leku pozostałego po infuzji należy wyrzucić.

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Fresenius Kabi AB
751 74 Uppsala
Szwecja
{logo podmiotu odpowiedzialnego}

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr

13. NUMER SERII

Lot
(Lot - numer serii)

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Rpz - lek wydawany na receptę.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

Podczas stosowania u noworodków i dzieci poniżej 2 lat, roztwór (zarówno w workach, jak i w zestawach do podawania) należy chronić przed światłem do momentu zakończenia podawania.

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A

Zaakceptowano uzasadnienie braku informacji systemem Braille'a.

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D

Nie dotyczy.

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

Nie dotyczy.

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH BEZPOŚREDNICH**Worek 1000 ml****1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Pedismof Junior, emulsja do infuzji

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH

Trójkomorowy worek (1000 ml) zawiera:

1. Glukoza 18,2%: glukoza jednowodna *odpowiadająca* 104 g glukozy.
2. Roztwór aminokwasów 6,5% z elektrolitami: alanina 2,0 g, arginina 1,3 g, kwas asparaginowy 1,3 g, cysteina 0,32 g, kwas glutaminowy 2,3 g, glicyna 0,67 g, histydyna 0,67 g, izoleucyna 0,99 g, leucyna 2,2 g, lizyna jednowodna *odpowiadająca* lizynie 1,8 g, metionina 0,42 g, fenyloalanina 0,86 g, prolina 1,8 g, seryna 1,2 g, tauryna 0,096 g, treonina 1,2 g, tryptofan 0,45 g, tyrozyna 0,16 g, walina 1,2 g, wapnia glukonian jednowodny *odpowiadający* wapnia glukonianowi 2,9 g, sodu glicerofosforan uwodniony *odpowiadający* sodu glicerofosforanowi 1,5 g, magnezu siarczan siedmiowodny *odpowiadający* magnezu siarczanowi 0,2 g, potasu chlorek 1,2 g, sodu octan trójwodny *odpowiadający* sodu octanowi 0,40 g.
3. Emulsja tłuszczowa 20% (SMOFlipid): olej sojowy oczyszczony 6,5 g, triglicerydy kwasów tłuszczowych o średniej długości łańcucha 6,5 g, olej z oliwek oczyszczony 5,4 g, olej rybi bogaty w omega-3 kwasy 3,3 g.

Końcowa mieszanina posiada następujący skład na 100 ml:

	Aktywowany worek dwukomorowy	Aktywowany worek trójkomorowy
Aminokwasy (g)	2,3	2,1
Azot (g)	0,37	0,33
Elektrolity (mmol)		
- sód ¹	2,0	1,9
- potas	1,9	1,7
- magnez	0,19	0,17
- wapń	0,75	0,67
- fosforany ¹	0,75	0,83
- siarczany	0,19	0,17
- chlorki	1,9	1,7
- octany	1,0	0,90
Węglowodany (g)		
- Glukoza (bezwodna)	11,7	10,4
Tłuszcze (g)	-	2,2
Wartość energetyczna (kcal)		
- całkowita (około)	56,1	71,8
- pozabiałkowa (około)	46,7	63,4
Osmolarność (około)	940 mOsm/l	860 mOsm/l
pH	5,6	5,6

¹ Pochodzące zarówno z emulsji tłuszczowej, jak i z roztworu aminokwasów.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Substancje pomocnicze: sodu wodorotlenek*, kwas octowy lodowaty, glicerol*, fosfolipidy jajeczne do wstrzykiwań*, all-*rac*- α -tokoferol*, sodu oleinian*, woda do wstrzykiwań.

**tylko komora z tłuszczami*

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

emulsja do infuzji

1000 ml

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Podanie dożylnie, infuzja do żyły centralnej. Wyłącznie do jednorazowego użycia. Podanie tłuszczu opcjonalne.

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI

Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE

Otworzyć zgrzewy i mieszać przed użyciem. Wszelkie dodatki należy łączyć z lekiem w warunkach aseptycznych. Nie podawać zawartości komory z glukozą samodzielnie.

Do stosowania u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, dzieci i młodzieży.

Zawiera elektrolity.

8. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP

Po zmieszaniu lek należy użyć natychmiast.

9. SPECJALNE WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C. Nie zamrażać. Przechowywać w worku zewnętrznym.

10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE

Wszelkie niewykorzystane resztki leku pozostałego po infuzji należy wyrzucić.

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Fresenius Kabi AB
751 74 Uppsala
Szwecja
{logo podmiotu odpowiedzialnego}

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr

13. NUMER SERII

Lot

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Rpz - lek wydawany na receptę.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

Podczas stosowania u noworodków i dzieci poniżej 2 lat, roztwór (zarówno w workach, jak i w zestawach do podawania) należy chronić przed światłem do momentu zakończenia podawania.

PORT DO PODAWANIA DODATKOWYCH SUBSTANCJI

PORT INFUZYJNY

{Na opakowaniu umieszczono rysunki portów}

{Na opakowaniu umieszczono rysunek worka oraz graficzną instrukcję przygotowania worka do użycia}

{Na opakowaniu umieszczona jest skala}

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE’A

Nie dotyczy.

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D

Nie dotyczy.

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

Nie dotyczy.

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH BEZPOŚREDNICH**Worek 1500 ml****1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Pedismof Junior, emulsja do infuzji

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH

Trójkomorowy worek (1500 ml) zawiera:

1. Glukoza 18,2%: glukoza jednowodna *odpowiadająca* 156 g glukozy.
2. Roztwór aminokwasów 6,5% z elektrolitami: alanina 3,0 g, arginina 2,0 g, kwas asparaginowy 2,0 g, cysteina 0,48 g, kwas glutaminowy 3,4 g, glicyna 1,0 g, histydyna 1,0 g, izoleucyna 1,5 g, leucyna 3,4 g, lizyna jednowodna *odpowiadająca* lizynie 2,7 g, metionina 0,62 g, fenyloalanina 1,3 g, prolina 2,7 g, seryna 1,8 g, tauryna 0,14 g, treonina 1,7 g, tryptofan 0,67 g, tyrozyna 0,24 g, walina 1,7 g, wapnia glukonian jednowodny *odpowiadający* wapnia glukonianowi 4,3 g, sodu glicerofosforan uwodniony *odpowiadający* sodu glicerofosforanowi 2,2 g, magnezu siarczan siedmiowodny *odpowiadający* magnezu siarczanowi 0,30 g, potasu chlorek 1,9 g, sodu octan trójwodny *odpowiadający* sodu octanowi 0,59 g.
3. Emulsja tłuszczowa 20% (SMOFlipid): olej sojowy oczyszczony 9,8 g, triglicerydy kwasów tłuszczowych o średniej długości łańcucha 9,8 g, olej z oliwek oczyszczony 8,1 g, olej rybi bogaty w omega-3 kwasy 4,9 g.

Końcowa mieszanina posiada następujący skład na 100 ml:

	Aktywowany worek dwukomorowy	Aktywowany worek trójkomorowy
Aminokwasy (g)	2,3	2,1
Azot (g)	0,37	0,33
Elektrolity (mmol)		
- sód ¹	2,0	1,9
- potas	1,9	1,7
- magnez	0,19	0,17
- wapń	0,75	0,67
- fosforany ¹	0,75	0,83
- siarczany	0,19	0,17
- chlorki	1,9	1,7
- octany	1,0	0,90
Węglowodany (g)		
- Glukoza (bezwodna)	11,7	10,4
Tłuszcze (g)	-	2,2
Wartość energetyczna (kcal)		
- całkowita (około)	56,1	71,8
- pozabiałkowa (około)	46,7	63,4
Osmolarność (około)	940 mOsm/l	860 mOsm/l
pH	5,6	5,6

¹ Pochodzące zarówno z emulsji tłuszczowej, jak i z roztworu aminokwasów.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Substancje pomocnicze: sodu wodorotlenek*, kwas octowy lodowaty, glicerol*, fosfolipidy jajeczne do wstrzykiwań*, all-*rac*- α -tokoferol*, sodu oleinian*, woda do wstrzykiwań.

**tylko komora z tłuszczami*

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

emulsja do infuzji

1500 ml

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Podanie dożylnie, infuzja do żyły centralnej. Wyłącznie do jednorazowego użycia. Podanie tłuszczu opcjonalne.

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI

Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE

Otworzyć zgrzewy i mieszać przed użyciem. Wszelkie dodatki należy łączyć z lekiem w warunkach aseptycznych. Nie podawać zawartości komory z glukozą samodzielnie.

Do stosowania u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, dzieci i młodzieży.

Zawiera elektrolity.

8. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP

Po zmieszaniu lek należy użyć natychmiast.

9. SPECJALNE WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C. Nie zamrażać. Przechowywać w worku zewnętrznym.

10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE

Wszelkie niewykorzystane resztki leku pozostałego po infuzji należy wyrzucić.

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Fresenius Kabi AB
751 74 Uppsala
Szwecja
{logo podmiotu odpowiedzialnego}

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr

13. NUMER SERII

Lot

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Rpz - lek wydawany na receptę.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

Podczas stosowania u noworodków i dzieci poniżej 2 lat, roztwór (zarówno w workach, jak i w zestawach do podawania) należy chronić przed światłem do momentu zakończenia podawania.

PORT DO PODAWANIA DODATKOWYCH SUBSTANCJI

PORT INFUZYJNY

{Na opakowaniu umieszczono rysunki portów}

{Na opakowaniu umieszczono rysunek worka oraz graficzną instrukcję przygotowania worka do użycia}

{Na opakowaniu umieszczona jest skala}

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE’A

Nie dotyczy.

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D

Nie dotyczy.

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

Nie dotyczy.