

INSTRUCTIONS FOR USE for the medical devices:

Silkann Intradermal Cannulas (I) without Needles and (II) Complete with Pre hole needle. (See Table 1 Page 1)

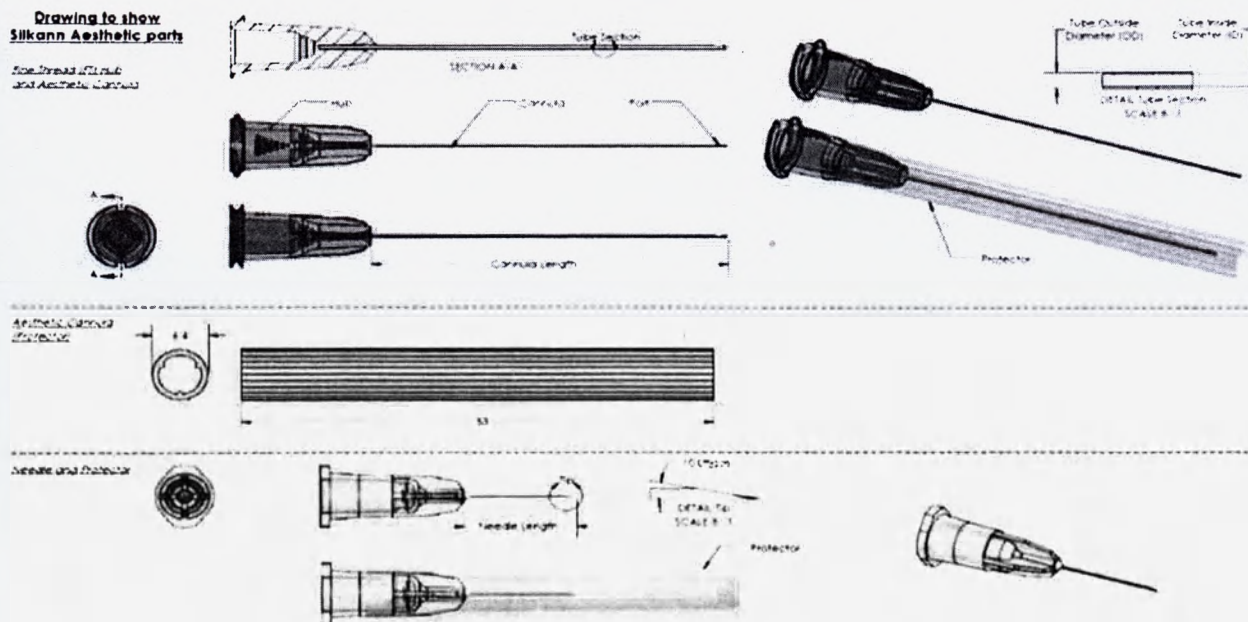
КОПИЯ

DESCRIPTION

CANNULA - Stainless steel tube with polycarbonate luer-hub connector, each placed in the protector.
NEEDLE - Stainless steel tube with polypropylene luer-hub connector, each placed in a protector.
STERILISATION - by Ethylene Oxide (EO).
INTENDED USE - Intradermal injections of aesthetic filler products.

Drawing to show Silkann Aesthetic parts

Non-Sterile Aesthetic
and Aesthetic Cannulas



THE RULES AND CONDITIONS OF USAGE:

1. Safety measures - Only to be used by a suitably Trained and Qualified Practitioner!
2. How to use:
 - i) Attach the cannula to a prefilled syringe of Dermal Filler for intradermal administration.
 - ii) Puncture the skin, using the needle supplied in the pack with the cannula.
 - iii) If the pack only contains one cannula, an alternative needle may utilized to puncture the skin.
 - iv) Dispose of cannula and needle safely after use.
 - v) Single-use medical device. DO NOT RE-USE
3. CAUTION: Sterility is assured, if the packaging is not damaged or opened.
4. Storage, transportation and application conditions: Store in a cool, dry, well-ventilated place, avoid direct sunlight.
If the packaging is DAMAGED or OPEN, the USE is FORBIDDEN!
5. Contra-indication: general contraindications for intradermal and aesthetic treatment.
6. WARNING!! These Medical devices should not be modified or repaired by the User.
7. Shelf life - 5 years, from the date of sterilisation.

TABLE 1		PRODUCT SIZES									
REF. NUMBERS		SILKANN CANNULA WITHOUT NEEDLES					NEEDLES to ISO 7864				
	Tube Gauge Size	Length ±1.0 mm	Outside Diameter	Inside Diameter	Luer Hub Colour		Tube Gauge Size	Length (mm) ±1.0 mm	Outside Diameter	Inside Diameter	Luer Hub Colour
M 1701	18 UTW	70	1.24-1.26	1.00-1.04	PINK						
AJ 1701	18 UTW	70	1.24-1.26	1.00-1.04	PINK						
AJ 1702	18 UTW	70	1.24-1.26	1.00-1.04	PINK						
AJ 1731	22 TW	70	0.70-0.72	0.50-0.54	BLACK						
AJ 1732	22 TW	60	0.70-0.72	0.50-0.54	BLACK						
AJ 1733	22 TW	50	0.70-0.72	0.50-0.54	BLACK						
AJ 1740	23 UTW	70	0.63-0.65	0.50-0.54	BLUE						
AJ 1742	23 UTW	50	0.63-0.65	0.50-0.54	BLUE						
AJ 1750	25 UTW	50	0.50-0.52	0.375-0.405	ORANGE						
AJ 1751	25 UTW	40	0.50-0.52	0.375-0.405	ORANGE						
AJ 1761	27 UTW	40	0.40-0.42	0.27-0.30	GREY						
AJ 1770	30 UTW	30	0.30-0.315	0.18-0.22	YELLOW						
SILKANN CANNULA WITH PRE HOLE NEEDLE											
AJ 1861	27 UTW	40	0.40-0.42	0.27-0.30	GREY		27 TW	12.7	0.41-0.42	0.25-0.28	GREY
AJ 1870	30 UTW	30	0.30-0.315	0.18-0.22	YELLOW		30 UTW	12.7	0.295-0.315	0.18-0.22	YELLOW
AJ 1802	18 UTW	70	1.24-1.26	1.00-1.04	PINK		18 TW	25.0	1.24-1.26	0.94-0.98	PINK
AJ 1831A	22 TW	70	0.70-0.72	0.50-0.54	BLACK		21 TW	16.0	0.80-0.82	0.62-0.66	GREEN
AJ 1832A	22 TW	60	0.70-0.72	0.50-0.54	BLACK		21 TW	16.0	0.80-0.82	0.62-0.66	GREEN
AJ 1833A	22 TW	50	0.70-0.72	0.50-0.54	BLACK		21 TW	16.0	0.80-0.82	0.62-0.66	GREEN
AJ 1840A	23 UTW	70	0.63-0.65	0.50-0.54	BLUE		21 TW	16.0	0.80-0.82	0.62-0.66	GREEN

CANNULA WITH PRE HOLE NEEDLE				NEEDLES to ISO 7864				
Length (mm) ±1.0 mm	Outside Diameter	Inside Diameter	Luer Hub Colour	Tube Gauge Size	Length (mm) ±1.0 mm	Outside Diameter	Inside Diameter	Luer Hub Colour
50	0.63-0.65	0.50-0.54	BLUE	21 TW	16.0	0.80-0.82	0.62-0.66	GREEN
50	0.50-0.52	0.375-0.405	ORANGE	23 TW	12.7	0.635-0.645	0.395-0.425	BLUE
40	0.50-0.52	0.375-0.405	ORANGE	23 TW	12.7	0.635-0.645	0.395-0.425	BLUE
40	0.41-0.42	0.27-0.30	GREY	25 TW	12.7	0.51-0.52	0.31-0.34	ORANGE
30	0.30-0.315	0.18-0.20	YELLOW	27 TW	12.7	0.41-0.42	0.25-0.28	GREY
25	0.30-0.315	0.18-0.20	YELLOW	27 TW	12.7	0.41-0.42	0.25-0.28	GREY

UNIT OF SALE - BOX CONTAINS BLISTER PACKS CONTAINING A SINGLE CANNULA

UNIT OF SALE - BOX CONTAINS BLISTER PACKS CONTAINING ONE CANNULA (50mm long and over), AND ONE NEEDLE

UNIT OF SALE - BOX CONTAINS BLISTER PACKS CONTAINING ONE CANNULA (long less than 50 mm), AND ONE NEEDLE

The material and the design of the package provide:

- preservation of sterility during storage in dry, clean and well-ventilated areas;
- protection against mechanical and bacteriological factors during transport and storage
- minimum risk of contamination of the contents when opening the package;
- protection of the contents during normal conditions of transportation and storage;
- the impossibility of re-closing

The packing material has no harmful effect on the content.

Packaging the products in blisters and cartons utilizes the capacity of vehicles and warehousing efficiently, and simplifies loading and unloading at the point of delivery.

ON THE BLISTER FILM:



- REFERENCE NUMBER



- BATCH CODE



- USE BEFORE DATE (YYYY - MM / 20XX - MM)
Size G x Size mm Cannula + Size G x Size mm Needle

ON THE BLISTER COVER:

SILKANN - Trade Mark name



- MANUFACTURER - Sterimedix, 1 Madeley Rd,
N. Moons Moat, Redditch, UK B98 9NB



- KEEP DRY



- KEEP AWAY FROM SUNLIGHT



- DO NOT USE IF PACKAGE IS DAMAGED



- DO NOT RE-USE (SINGLE USE)



- STERILISED USING ETHYLENE OXIDE

CE 0120 - NOTIFIED BODY In European Community

ON THE OUTSIDE CARTON PACKAGE:



- REFERENCE NUMBER



- Quantity In package
Name - SIZE gg x mm and SIZE NEEDLE/
SILKANN AESTHETIC CANNULA (FT) and sharp
needle



- BATCH CODE



- USE BEFORE DATE (YYYY - MM / 20XX - MM)



- DO NOT RE-USE (SINGLE USE)



LOGO - STERIMEDIX, SILKANN single-use Innovation
for aesthetic surgery

INSIDE THE CARTON PACKAGE:



- KEEP DRY



- KEEP AWAY FROM SUNLIGHT



- DO NOT USE IF PACKAGE IS DAMAGED



- DO NOT RE-USE (SINGLE USE)



- STERILISED USING ETHYLENE OXIDE

CE 0120 - NOTIFIED BODY In European Community

MANUFACTURE GUARANTEE

The Products are guaranteed to be:

- Sterile, provided the pack is unopened or undamaged, and not past its "Use by date".
- Duration of sterility 5 years.

THE METHOD OF DISPOSAL OR DESTRUCTION OF MEDICAL DEVCIE (UTILIZATION):

Cannulas and needles are single-use medical devices, and must be disposed of immediately after use.

After use, Needles and Cannulas should be disposed of in a purpose made puncture-proof container:

- The puncture proof container should be collected and disposed of by qualified professional sub-contractors.
- Do not handle or touch needles or cannulas once they have been disposed of.
- Puncture proof needle containers should not be reused.

Manufacture	«Sterimedix Limited», United Kingdom
Manufacture's legal address	4, Church Green East, Redditch, Worcestershire, B98 8BT, United Kingdom
Places of the manufacture	- 1 Madeley Road, North Moons Moat, Redditch, Worcestershire, B98 9NB, United Kingdom. - 14 Madeley Road, North Moons Moat, Redditch, Worcestershire, B98 9NB, United Kingdom.
Web-site	www.sterimedix.com
Contact phone number	+44(0)1527 501480
e-mail	sales@sterimedix.com
Authorized representative in Russian Federation	Limited Liability Company "BEAUTY EXPERT MEDICAL" (LL2) C "BEAUTY EXPERT MEDICAL", 107076, Moscow, Stromynsky Lane, 6, room. 37 +7 (495) 989-18-19.
Registration Certificate	NºFSZ 2012/12705 от 23.08.2012.





BE IT KNOWN that I **Robert SPRAKE** a duly authorised notary public do hereby certify this document was signed in my presence by **David BAILEY** an authorised representative of **Sterimedix Limited** a company with limited liability incorporated in England under registration number **02453871** who did so confirm on oath that this document is a true representation of the original Instructions for Use for the specified within written product

IN WITNESS WHEREOF I have signed my name and affixed my seal of office this 7 day of June 2016

Robert Sprake, Notary Public
4 Clews road, Redditch B98 7ST
ENGLAND



ИНСТРУКЦИЯ ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ

Для медицинских изделий:

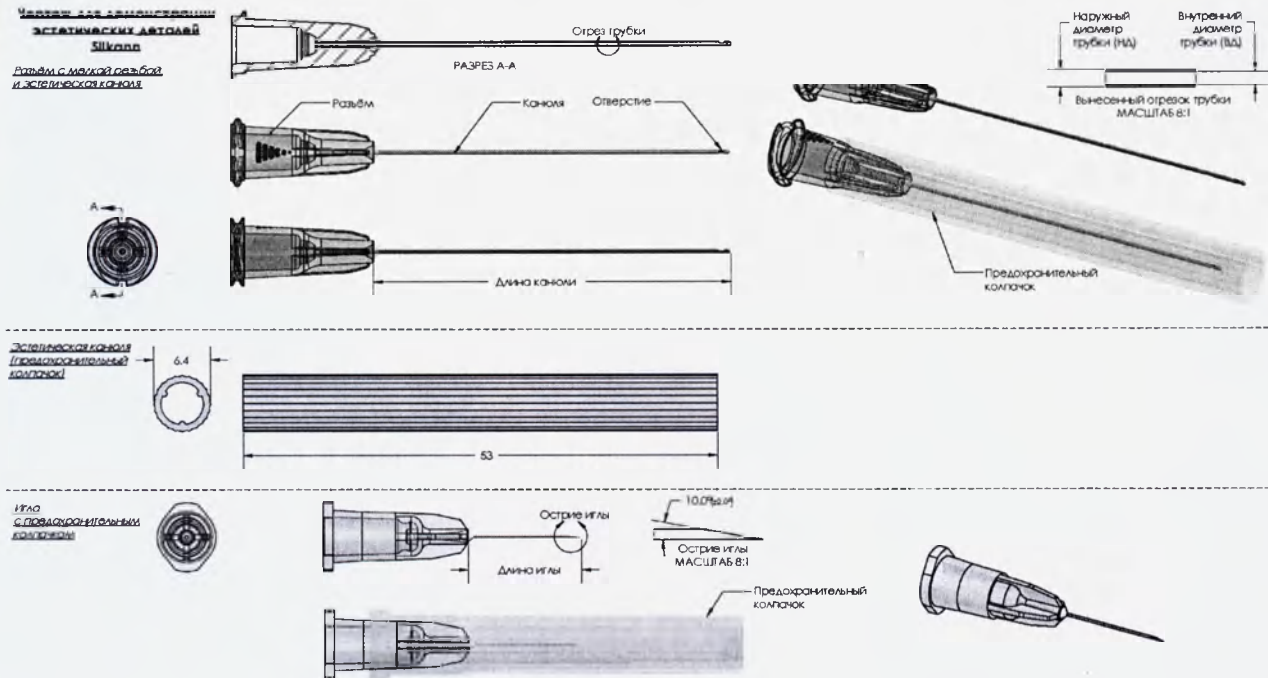
Интрадермальные канюли **Silkann** (I) без иглы и (II) в комплекте с иглами для прокола. (См. Таблицу 1 – стр. 1)**ОПИСАНИЕ**

КАНЮЛЯ – трубка из нержавеющей стали с формованным поликарбонатным конусным соединением (замком Люэра), каждая в предохранительном колпачке.

- трубка из нержавеющей стали с формованным полипропиленовым конусным соединением (замком Люэра), каждая в предохранительном колпачке.

СТЕРИЛИЗАЦИЯ – окисью этилена (EO).

ПРИМЕНЕНИЕ ПО НАЗНАЧЕНИЮ – интрадермальные инъекции филлеров в эстетической медицине.

**ПРАВИЛА И УСЛОВИЯ ЭКСПЛУАТАЦИИ:**

1. Меры безопасности – Может применяться только соответствующим образом обученными и квалифицированными специалистами!

2. Способ применения:

- Присоедините канюлю к шприцу, наполненному дермальным филлером для интрадермальной инъекции.
- Проколите кожу, используя иглу, поставляемую в упаковке с канюлей.
- Если в упаковке содержится только одна канюля, для прокола кожи можно использовать другую иглу.
- После применения утилизируйте иглу и канюлю с соблюдением мер безопасности.
- Медицинское изделие однократного применения. НЕ ПОДЛЕЖИТ ПОВТОРНОМУ ПРИМЕНЕНИЮ.

3. ВНИМАНИЕ: Стерильность обеспечивается, если упаковка не повреждена и не вскрывалась.

4. Условия хранения, транспортировки и применения: Хранить в прохладном, сухом, хорошо проветриваемом помещении, избегать попадания прямых солнечных лучей.

Если упаковка ПОВРЕЖДЕНА или ВСКРЫВАЛАСЬ, ПРИМЕНЕНИЕ ЗАПРЕЩЕНО!

5. Противопоказания: общие противопоказания для эстетических и интрадермальных процедур.

6. ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ!! Модификация или ремонт настоящих медицинских изделий пользователем, не предусмотрены.

7. Срок годности – 5 лет с даты стерилизации.

ТАБЛИЦА 1 АРТИКУЛЫ	РАЗМЕРЫ ИЗДЕЛИЙ									
	КАНЮЛЯ SILKANN БЕЗ ИГЛЫ					ИГЛЫ В СООТВЕТСТВИИ С ISO 7864				
	Калибр трубки	Длина (мм) ±1 мм	Внешний диаметр	Внутренний диаметр	Цвет замка Люэра	Калибр трубки	Длина (мм) ±1 мм	Внешний диаметр	Внутренний диаметр	Цвет замка Люэра
M 1701	18 UTW	70	1.24-1.26	1.00-1.04	РОЗОВЫЙ					
AJ 1701	18 UTW	70	1.24-1.26	1.00-1.04	РОЗОВЫЙ					
AJ 1702	18 UTW	70	1.24-1.26	1.00-1.04	РОЗОВЫЙ					
AJ 1731	22 TW	70	0.70-0.72	0.50-0.54	ЧЕРНЫЙ					
AJ 1732	22 TW	60	0.70-0.72	0.50-0.54	ЧЕРНЫЙ					
AJ 1733	22 TW	50	0.70-0.72	0.50-0.54	ЧЕРНЫЙ					
AJ 1740	23 UTW	70	0.63-0.65	0.50-0.54	СИНИЙ					
AJ 1742	23 UTW	50	0.63-0.65	0.50-0.54	СИНИЙ					
AJ 1750	25 UTW	50	0.50-0.52	0.375-0.405	ОРАНЖЕВЫЙ					
AJ 1751	25 UTW	40	0.50-0.52	0.375-0.405	ОРАНЖЕВЫЙ					
AJ 1761	27 UTW	40	0.40-0.42	0.27-0.30	СЕРЫЙ					
AJ 1770	30 UTW	30	0.30-0.315	0.18-0.22	ЖЕЛТЫЙ					
КАНЮЛЯ SILKANN С ИГЛОЙ ДЛЯ ПРОКОЛА										
AJ 1861	27 UTW	40	0.40-0.42	0.27-0.30	СЕРЫЙ	27 TW	12.7	0.41-0.42	0.25-0.28	СЕРЫЙ
AJ 1870	30 UTW	30	0.30-0.315	0.18-0.22	ЖЕЛТЫЙ	30 UTW	12.7	0.295-0.315	0.18-0.22	ЖЕЛТЫЙ
AJ 1802	18 UTW	70	1.24-1.26	1.00-1.04	РОЗОВЫЙ	18 TW	25.0	1.24-1.26	0.94-0.98	РОЗОВЫЙ
AJ 1831A	22 TW	70	0.70-0.72	0.50-0.54	ЧЕРНЫЙ	21 TW	16.0	0.80-0.82	0.62-0.66	ЗЕЛЕНый
AJ 1832A	22 TW	60	0.70-0.72	0.50-0.54	ЧЕРНЫЙ	21 TW	16.0	0.80-0.82	0.62-0.66	ЗЕЛЕНый
AJ 1833A	22 TW	50	0.70-0.72	0.50-0.54	ЧЕРНЫЙ	21 TW	16.0	0.80-0.82	0.62-0.66	ЗЕЛЕНый
			0.63-0.65	0.50-0.54	СИНИЙ	21 TW	16.0	0.80-0.82	0.62-0.66	ЗЕЛЕНый

Артикулы	Канюля SILKANN с иглой для прокола					Иглы в соответствии с ISO 7864				
	Калибр трубки	Длина (мм) ±1 мм	Внешний диаметр	Внутренний диаметр	Цвет замка Люэра	Калибр трубки	Длина (мм) ±1 мм	Внешний диаметр	Внутренний диаметр	Цвет замка Люэра
AJ 1842A	23 UTW	50	0.63-0.65	0.50-0.54	СИНИЙ	21 TW	16.0	0.80-0.82	0.62-0.66	ЗЕЛЕНый
AJ 1850A	25 UTW	50	0.50-0.52	0.375-0.405	ОРАНЖЕВый	23 TW	12.7	0.635-0.645	0.395-0.425	СИНИЙ
AJ 1851A	25 UTW	40	0.50-0.52	0.375-0.405	ОРАНЖЕВый	23 TW	12.7	0.635-0.645	0.395-0.425	СИНИЙ
AJ 1861A	27 UTW	40	0.41-0.42	0.27-0.30	СЕРый	25 TW	12.7	0.51-0.52	0.31-0.34	ОРАНЖЕВый
AJ 1870A	30 UTW	30	0.30-0.315	0.18-0.20	ЖЕЛтый	27 TW	12.7	0.41-0.42	0.25-0.28	СЕРый
AJ 1871A	30 UTW	25	0.30-0.315	0.18-0.20	ЖЕЛтый	27 TW	12.7	0.41-0.42	0.25-0.28	СЕРый
ТРАНСПОРТНАЯ УПАКОВКА И МАРКИРОВКА	ЕДИНИЦА ПРОДАЖИ – УПАКОВКА СОДЕРЖИТ БЛИСТЕРЫ, СОДЕРЖАЩИЕ ТОЛЬКО КАНЮЛИ ЕДИНИЦА ПРОДАЖИ – УПАКОВКА СОДЕРЖИТ БЛИСТЕРЫ, СОДЕРЖАЩИЕ ОДНУ КАНЮЛЮ (ДЛИНА 50 ММ И БОЛЕЕ) С ОДНОЙ ИГЛОЙ ЕДИНИЦА ПРОДАЖИ – УПАКОВКА СОДЕРЖИТ БЛИСТЕРЫ, СОДЕРЖАЩИЕ ОДНУ КАНЮЛЮ (ДЛИНА МЕНЕЕ 50 ММ) С ОДНОЙ ИГЛОЙ Материал и конструкция упаковки обеспечивают: - сохранение стерильности при хранении в сухих, чистых и хорошо проветриваемых помещениях; - защиту содержимого от механических и бактериологических факторов при транспортировке и хранении; - минимальный риск загрязнения содержимого при вскрытии упаковки; - защиту содержимого при нормальных условиях транспортировки и хранения; - невозможность повторного запечатывания упаковки. Материал упаковки не оказывает вредного воздействия на содержимое. Упаковка продукции в блистеры и картонные коробки эффективно использует мощности транспортных средств и складирования, и упрощает погрузочно-разгрузочные работы в пункте доставки.									
СИМВОЛЫ МАРКИРОВКИ НА УПАКОВКЕ	НА ПЛЕНКЕ БЛИСТЕРА:  - АРТИКУЛ  - КОД ПАРТИИ  - ИСПОЛЬЗОВАТЬ ДО ДАТЫ (ГГГГ – ММ / 20XX – ММ) Размер G (калибр) x Размер мм Канюли + Размер G (калибр) x Размер мм Иглы НА ПОКРЫТИИ БЛИСТЕРА: SILKANN – Торговая марка  - ПРОИЗВОДИТЕЛЬ – Sterimedix 1 Madeley Rd, N Moons Moat, Redditch, UK B98 9NB  - БЕРЕЧЬ ОТ ВЛАГИ  - НЕ ДОПУСКАТЬ ПОПАДАНИЯ СОЛНЕЧНОГО СВЕТА  - НЕ ПРИМЕНЯТЬ ПРИ ПОВРЕЖДЕНИИ УПАКОВКИ  - ЗАПРЕТ НА ПОВТОРНОЕ ПРИМЕНЕНИЕ (ОДНОКРАТНОГО ПРИМЕНЕНИЯ)  - СТЕРИЛИЗАЦИЯ С ПРИМЕНЕНИЕМ ОКИСИ ЭТИЛЕНА CE 0120 – Орган по сертификации Европейского Союза					НА ВНЕШНЕЙ КАРТОННОЙ УПАКОВКЕ:  - АРТИКУЛ QTY – Количество в упаковкеНаименование - Размер g (калибр) x мм и РАЗМЕР ИГЛЫ/ SILKANN ЭСТЕТИЧЕСКАЯ КАНЮЛЯ (ФТ) и острая игла / AESTHETIC CANNULA (FT) and sharp needle/  - КОД ПАРТИИ  - ИСПОЛЬЗОВАТЬ ДО ДАТЫ (ГГГГГ – ММ / 20XX – ММ)  - ЗАПРЕТ НА ПОВТОРНОЕ ПРИМЕНЕНИЕ (ОДНОКРАТНОГО ПРИМЕНЕНИЯ) ЛОГОТИПЫ – STERIMEDIX, SILKANN инновационные изделия однократного применения для эстетической хирургии/ ВНУТРИ КАРТОННОЙ УПАКОВКИ:  - БЕРЕЧЬ ОТ ВЛАГИ  - НЕ ДОПУСКАТЬ ПОПАДАНИЯ СОЛНЕЧНОГО СВЕТА  - НЕ ПРИМЕНЯТЬ ПРИ ПОВРЕЖДЕНИИ УПАКОВКИ  - ЗАПРЕТ НА ПОВТОРНОЕ ПРИМЕНЕНИЕ (ОДНОКРАТНОГО ПРИМЕНЕНИЯ)  - СТЕРИЛИЗАЦИЯ С ПРИМЕНЕНИЕМ ОКИСИ ЭТИЛЕНА CE 0120 – Орган по сертификации Европейского Союза				

ГАРАНТИИ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

Производитель гарантирует:

- Стерильность обеспечивается, если упаковка не вскрывалась и не повреждена, и не истек период «Использовать до даты».
- Сохранение стерильности 5 лет.

МЕТОД УТИЛИЗАЦИИ ИЛИ УНИЧТОЖЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ (УТИЛИЗАЦИЯ):

Канюли и иглы подлежат однократному применению, и должны быть утилизированы сразу после применения.

После применения иглы и канюли подлежат сбору в специальные предназначенные для этого непрокалываемые контейнеры:

- Непрокалываемые контейнеры должны забираться и утилизироваться с помощью квалифицированных субподрядчиков;
- Не берите и не прикасайтесь к иглам или канюлям после утилизации.
- Непрокалываемый контейнер не следует использовать повторно.

Производитель	«Стеримедикс Лимитед», Соединенное Королевство
Юридический адрес Производителя	4, Чорч Грин Ист, Реддич, Вустершир, B98 8BT, Соединенное Королевство
Места производства	1, Мэдли Роад, Норф Мунс Моат, РЕДДИЧ, Вустершир, B98, 9NB, Соединенное Королевство. 14, Мэдли Роад, Норф Мунс Моат, РЕДДИЧ, Вустершир, B98, 9NB, Соединенное Королевство.
Web-site	www.sterimedix.com
Контактный номер телефона	+44(0)1527 501480
e-mail	sales@sterimedix.com
Уполномоченный представитель на территории Российской Федерации	ООО «БЬЮТИ ЭКСПЕРТ МЕДИКАЛ», 107076, Москва, Стромынский пер., д.6, комн.37, тел. +7 (495) 989-18-19.
Регистрационное удостоверение	№ФСЗ 2012/12705 от 23.08.2012.

БУДЕТ ИЗВЕСТНО, что я, **Роберт Спрейк**, надлежащим образом уполномоченный нотариус, настоящим заверяю, что данный документ был подписан в моем присутствии сегодня **Дэвидом Бэйли**, уполномоченным представителем компании с ограниченной ответственностью **Стеримедикс Лимитед**, учрежденной в Англии за регистрационным номером **02453871**, который заявил под присягой о том, что настоящий документ является верной копией оригинала Инструкции по эксплуатации продукта, указанного в нем.

ПОДТВЕРЖДЕНИЕ ЧЕГО я скрепил данный документ своей подписью и печатью сегодня, 7 июня 2016 г.

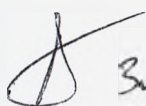
/подпись/

Роберт Спрейк, нотариус
4 Ключ Роад, Реддич, B98 7ST, АНГЛИЯ

Тисненая печать: /Роберт Спрейк, нотариус, Англия и Уэльс/

Печать: / СТЕРИМЕДИКС * «Стеримедикс Лимитед»/

Переводчик:

 Златобратская Д.Б.

Российская Федерация, город Москва.

Двадцать первого июня две тысячи шестнадцатого года

Я, Куркина Наталья Александровна, временно исполняющий обязанности нотариуса Демидовой Натальи Владимировны, города Москвы, свидетельствую подлинность подписи, сделанной переводчиком Златовратской Дарьей Борисовной в моем присутствии. Личность ее установлена.

Зарегистрировано в реестре за № 1-9241

Взыскано по тарифу: 100 руб.

ВРИО нотариуса:



Всего прошнуровано, пронумеровано и
скреплено печатью 5 (пять) листов
ВРИО нотариуса:

Handwritten signature

Город Москва

Двадцать первого июня две тысячи Шестнадцатого года

Я, Куркина Наталья Александровна, временно исполняющий обязанности нотариуса города Москвы Демидовой Натальи Владимировны, свидетельствую верность этой копии с подлинником документа. В последнем подчисток, приписок, зачеркнутых слов и иных неоговоренных исправлений или каких-либо особенностей нет.

Мною, лицу, обратившемуся за совершением нотариального действия, разъяснено, что при свидетельствовании верности копии документа не подтверждается законность содержания документа и соответствие изложенных в нем фактов действительности.

Зарегистрировано в реестре за № 1-9242

Взыскано по тарифу

ВРИО нотариуса



Handwritten signature

Всего прошнуровано,
пронумеровано и скреплено
печатью 5 (пять) листов.

ВРИО Нотариус

Handwritten signature