

«УТВЕРЖДАЮ»

Специалист

отдела регистрации

ООО «Джонсон & Джонсон»

Е.М. Ломова

« 15 » 8 декабря 2009 г.



ИНСТРУКЦИЯ

по применению изделия медицинского назначения

**«Система для нанесения хирургического клея ИВИСЕЛ (EVICEL):
аппликаторное устройство (1, 2 или 5 мл),
приемники для флаконов (2 шт в упаковке),
трубка пневматическая»**

2009

ХИРУРГИЧЕСКИЙ КЛЕЙ ИВИСЕЛ

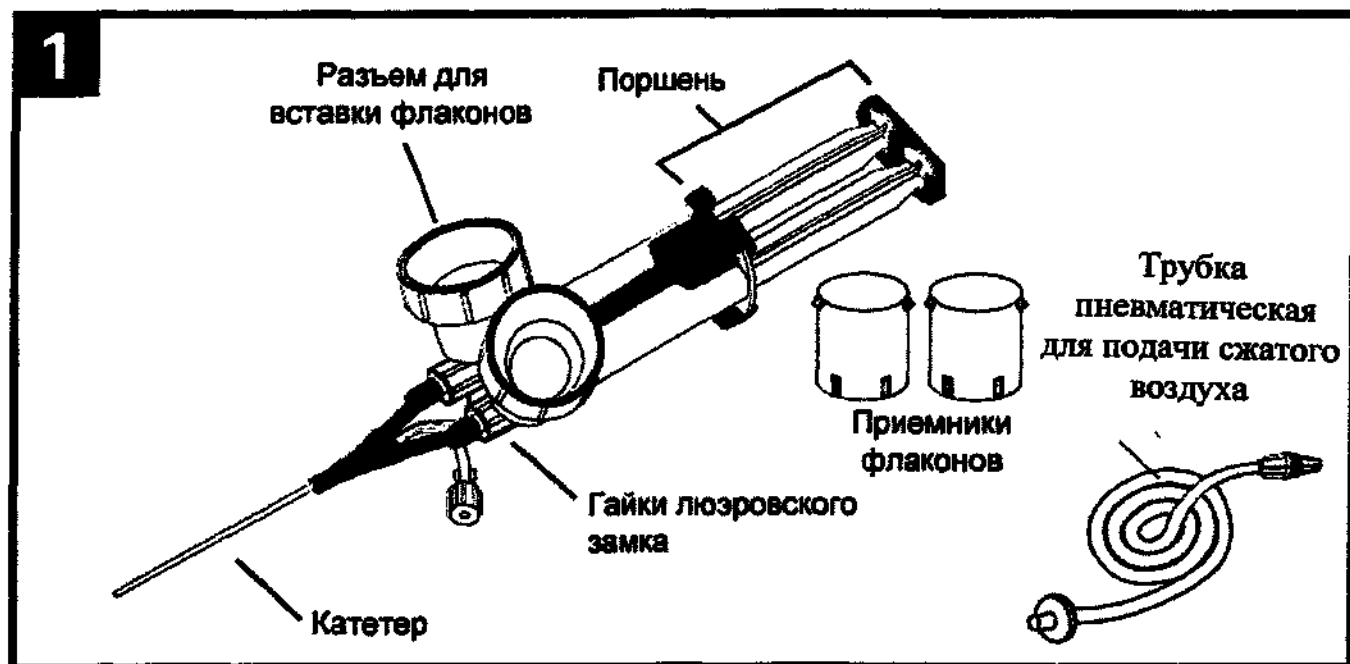
Система для нанесения

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

ХИРУРГИЧЕСКИЙ КЛЕЙ ИВИСЕЛ

ОПИСАНИЕ

Система для нанесения (аппликатор) хирургического клея ИВИСЕЛ состоит из аппликаторного устройства с наконечником, приёмника для флаконов и пневматической трубки для присоединения к регулятору давления с целью создания спрей-режима. Наконечник аппликаторного устройства имеет средний диаметр 2,5 мм и три канала по всей длине: один для раствора тромбина, один для раствора фибриногена и один для доставки газа при использовании в комплексе с регулятором давления.



ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Система для нанесения используется для приготовления и доставки хирургического клея ИВИСЕЛ на обрабатываемые участки в соответствии с показаниями по применению хирургического клея ИВИСЕЛ. Инструкции по применению хирургического клея ИВИСЕЛ, а также эксплуатации в комплексе с регулятором давления изложены в соответствующих листках-вкладышах.

УКАЗАНИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

Перед вскрытием упаковки убедитесь в её целостности, отсутствие дефектов и повреждений. Если упаковка вскрыта или повреждена, стерильность ее содержимого не гарантируется, то есть, не должно использоваться.

Примечание: сборка данного устройства должна осуществляться в стерильных условиях или по надлежащей стерильной технологии.

Дежурная медсестра

А. Перед началом сборки системы разморозьте флаконы с биопрепаратом (поставляются отдельно и хранятся в замороженном виде) согласно инструкциям, изложенным в листке-вкладыше хирургического клея ИВИСЕЛ. Отломите пластиковую крышку на каждом из флаконов. Не касайтесь стерильной резиновой пробки. После этого можно приступить к сборке системы для нанесения (аппликатора).

Операционная медсестра

1. Вскройте коробку аппликатора и извлеките упаковочную подложку. Снимите внешний лоток, не касаясь стерильного внутреннего содержимого. Поместите стерильный лоток в стерильное поле.

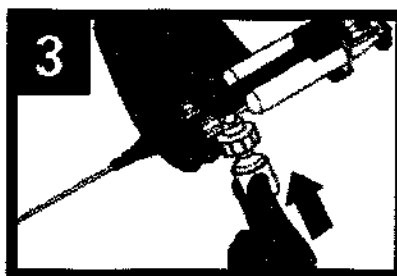
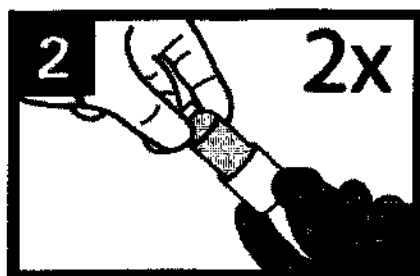
С. Вскройте упаковку, помещенную в стерильное поле, и извлеките ее содержимое, включающее два приемника флаконов, трубку для подачи газа и собственно аппликатор.

Д. Ослабьте поршни шприцов, несколько раз передвинув их назад и вперед. Перед набором продукта установите поршни в закрытое (исходное) положение. Убедитесь в том, что наконечник подсоединен надежно, а шайбы люэровских соединений плотно закручены.

Е. Не касаясь стерильного приемника и стерильной пробки флаконов, возьмите флакон в области металлического обода и вставьте его в приемник, удерживаемый операционной медсестрой (Рис. 2). Убедитесь в прочности вставки флакона в приемник.

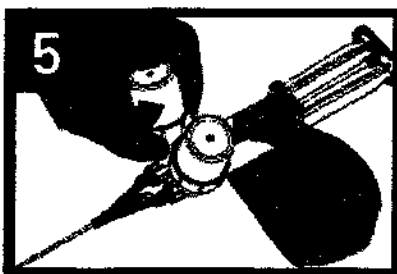
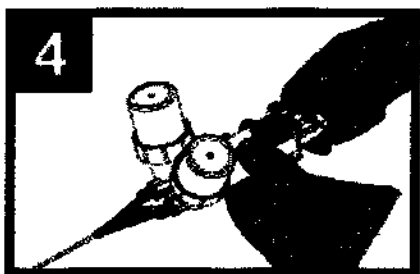
Е. Удерживайте стерильные приемники так, чтобы дежурная медсестра могла вставить в них флаконы (Рис. 2).

(Примечание: рука, обозначенная белым цветом, принадлежит дежурной медсестре, серым – операционной)



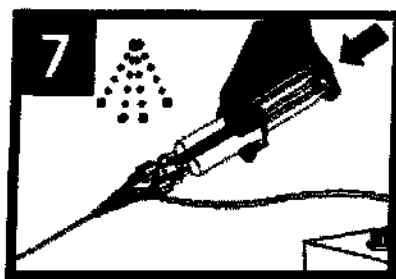
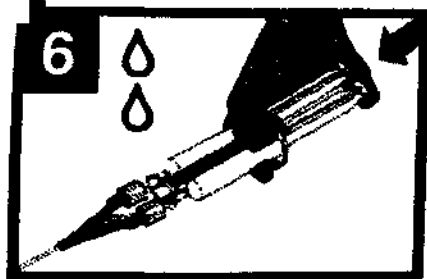
Все последующие шаги выполняются стерильной операционной медсестрой.

Г. Удерживая приемник флакона вертикально пробкой вверх, посредством нажатия вставьте каждый из приемников в разъем для подключения флаконов, следя за тем, чтобы не загрязнить стерильный приемник флакона и разъем аппликатора (Рис. 3).



Г. Переверните устройство флаконами кверху. Отсосите весь биопрепарат в шприцы. Набирайте шприцы медленно, чтобы свести к минимуму образование пузырьков воздуха (Рис. 4).

Н. Возьмите держатель приемника флакона за основание (там, где держатель присоединяется к аппликатору) и отсоедините весь блок, повернув его против часовой стрелки до разъединения. Повторите аналогичную процедуру для второго держателя. Приемники, флаконы и держатели утилизируйте (Рис. 5).



1. Хирургический клей ИВИСЕЛ может наноситься капельно или путем распыления (Рис. 6 и 7). Устройство, описанное выше, полностью готово для нанесения клея в виде капель. Для распыления хирургического клея аппликатор необходимо подключить к регулятору давления и источнику сжатого воздуха, углекислого газа или азота. Подсоедините к короткой воздушной трубке, отходящей от аппликатора, длинную трубку, поставляемую в комплекте. Передайте конец трубки с фильтром дежурной медсестре, которая должна подключить его к регулятору давления.

Регулятор давления должен использоваться с соблюдением инструкций производителя.

- При распылении клея с расстояния 10-15 см (от конца наконечника до поверхности обрабатываемой ткани) требуется давление в интервале от 20 до 25 фунтов/дюйм².

В случае закупорки наконечника во время работы видимые сгустки на конце трубки могут быть удалены с помощью стерильной марли.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

К работе со вспомогательными наконечниками допускаются лишь лица, обладающие надлежащим опытом в проведении лапароскопических, лапароскопически ассистированных, торакокопических или открытых хирургических процедур. Более подробные инструкции изложены в листках-вкладышах соответствующих вспомогательных наконечников.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Не известны.

ФОРМА ПОСТАВКИ

Система для нанесения поставляется в виде стерильного набора только для одноразового применения, содержащего: 1 аппликационное устройство, 2 приёмника для флаконов, пневматической трубки. Срок годности три года.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И СРОК ГОДНОСТИ

Температура окружающего воздуха +4...+25°C, относительная влажность не более 80%. Недопустимо наличие резких перепадов температуры, присутствие агрессивных веществ в воздухе, прямого солнечного света, электромагнитных полей и излучений. Оберегать изделие от падений и ударов. Срок годности, заявляемый производителем, системы для нанесения хирургического клея ИВИСЕЛ (EVICEL) в составе - 3 года

СТЕРИЛЬНОСТЬ

Систему для нанесения хирургического клея ИВИСЕЛ (EVICEL) в составе стерилизуют гамма облучением. Не проводить повторную стерилизацию! Не использовать, если упаковка вскрыта или повреждена! Выбросить открытое, неиспользованное изделие! После завершения операции наконечник подлежит утилизации.

Для консультации по техническим вопросам, пожалуйста, обращайтесь по номеру 877-384-4266.



A division of ETHICON, INC.

Дистрибьютор:
Johnson & Johnson Wound Management
Подразделение ETHICON, INC.
П/Я 151, Somerville,
NJ 08876-0151 USA



Производитель:
OMRIX biopharmaceuticals, Ltd.
MDA Blood bank, Sheba Hospital,
Ramat-Gan
П/Я 888, Kiryat Ono 55000 ISRAEL
Лицензия в США №1603

Отпуск только по рецепту
Номер статьи: P-115000M
* Торговая марка
© ETHICON, INC 2009

«УТВЕРЖДАЮ»

Специалист

отдела регистрации

ООО «Джонсон & Джонсон»

Е.М. Ломова

«15 декабря» 2009 г.



ИНСТРУКЦИЯ

по применению изделия медицинского назначения

**«Принадлежность к системе для нанесения хирургического клея ИВИСЕЛ
(EVICEL): Наконечник гибкий 45 см»**

2009

ХИРУРГИЧЕСКИЙ КЛЕЙ ИВИСЕЛ

Гибкий наконечник 45 см

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

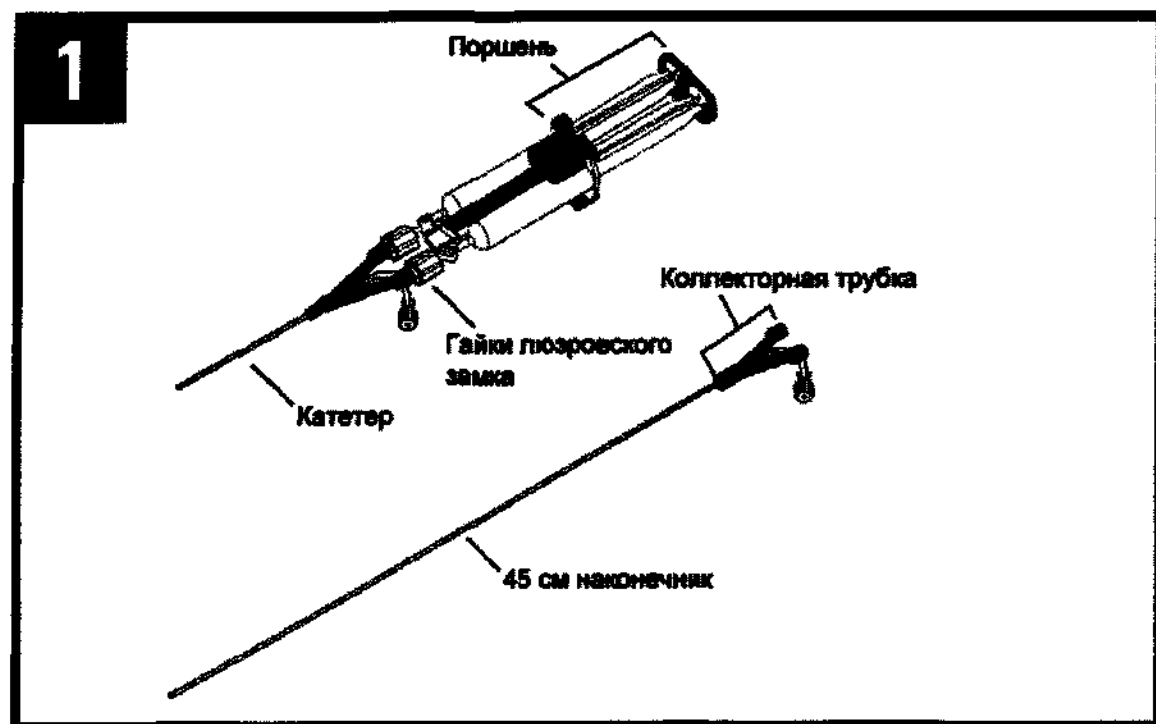
Настоящий документ №3507

ХИРУРГИЧЕСКИЙ КЛЕЙ ИВИСЕЛ

Инструкция по сборке и эксплуатации гибкого 45 см наконечника

ОПИСАНИЕ

Наконечник представляет собой гибкую пластиковую трубку длиной 45 см средним наружным диаметром 2,5 мм. Гибкий наконечник имеет три канала: один для раствора тромбина, один для раствора фибриногена и один для доставки газа при использовании в комплексе с регулятором давления.



ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Гибкий наконечник 45 см используется в комплексе с системой нанесения хирургического клея ИВИСЕЛ и регулятором давления при создании спрей-режима для доставки клея на обрабатываемые участки.

Инструкции по применению хирургического клея ИВИСЕЛ, системы для нанесения, а также эксплуатации системы в комплексе с регулятором давления изложены в соответствующих листах-вкладышах.

УКАЗАНИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

Оптимально расстояние между концом наконечника и поверхностью обрабатываемой ткани должно составлять 10-15 см при проведении открытой операции и не менее 4-х см при распылении хирургического клея в ходе лапароскопических или торакоскопических процедур.

Используйте давление в интервале от 20 до 25 фунтов/дюйм².

В случае закупорки наконечника во время применения видимые сгустки на конце трубки могут быть удалены с помощью стерильной марли.

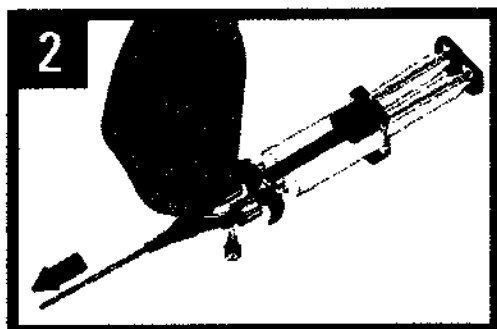
ИНСТРУКЦИЯ ПО ЗАМЕНЕ КОРОТКОГО НАКОНЕЧНИКА СИСТЕМЫ ДЛЯ НАНЕСЕНИЯ НА ГИБКИЙ НАКОНЕЧНИК 45 СМ

Перед вскрытием упаковки убедитесь в её целостности, отсутствие дефектов и повреждений. Если упаковка вскрыта или повреждена, стерильность ее содержимого не гарантируется, то есть, не должно использоваться.

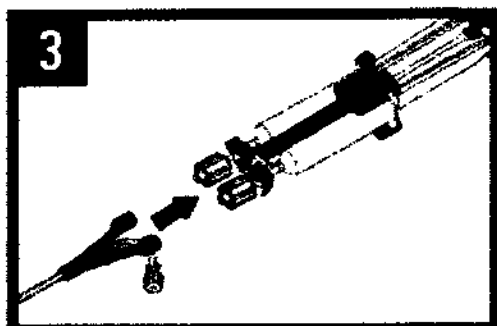
Примечание: сборка данного устройства должна осуществляться в стерильных условиях или по надлежущей стерильной технологии.

ПРИМЕЧАНИЕ: гибкий наконечник может быть заменен в любой момент в течение операции.

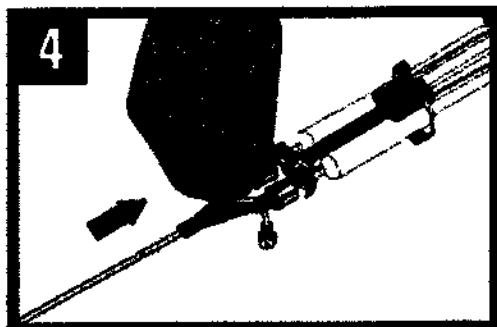
Дежурная медсестра: вскрыйте упаковку и поместите 45-см гибкий наконечник в стерильное поле.



Операционная медсестра: чтобы снять короткий наконечник, удерживайте цилиндры шприцов и ослабьте люэровские замки, поворачивая фиксирующие гайки против часовой стрелки. Отсоедините короткий наконечник. Во избежание засорения устройства повторно подсоединять снятый короткий наконечник не рекомендуется.



Присоедините гибкий наконечник к корпусам шприцов и зафиксируйте люэровские соединения, вращая гайки по часовой стрелке. При необходимости укоротите наконечник до нужной длины, обрезав свободный конец. Следите за тем, чтобы конец трубки не перекручивался.



Перед использованием убедитесь в том, что гибкий наконечник 45 см прочно зафиксирован.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

К работе со вспомогательными наконечниками допускаются лишь лица, обладающие надлежащим опытом в проведении лапароскопических, лапароскопически ассистированных, торакокопических или открытых хирургических процедур.

ОТНОСИТЕЛЬНЫЕ ПОКАЗАНИЯ

Не известны.

ФОРМА ПОСТАВКИ И ХРАНЕНИЕ

Гибкий наконечник 45 см поставляется в отдельной стерильной упаковке только для одноразового применения, по три штуки в коробки. Срок годности три года.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И СРОК ГОДНОСТИ

Температура окружающего воздуха +4...+25°C, относительная влажность не более 80%. Недопустимо наличие резких перепадов температуры, присутствие агрессивных веществ в воздухе, прямого солнечного света, электромагнитных полей и излучений. Оберегать изделие от падений и ударов. Срок годности, заявляемый производителем, системы для нанесения хирургического клея ИВИСЕЛ (EVICEL) в составе - 3 года

СТЕРИЛЬНОСТЬ

Систему для нанесения хирургического клея ИВИСЕЛ (EVICEL) в составе стерилизуют гамма облучением. Не проводить повторную стерилизацию! Не использовать, если упаковка вскрыта или повреждена! Выбросить открытое, неиспользованное изделие! После завершения операции наконечник подлежит утилизации.

Для консультации по техническим вопросам, пожалуйста, обращайтесь по номеру 877-384-4266.



Дистрибьютор:
Johnson & Johnson Wound Management
Подразделение ETHICON, INC.
П/Я 151, Somerville,
NJ 08876-0151 USA



Производитель:
OMRIX biopharmaceuticals, Ltd.
MDA Blood bank, Sheba Hospital,
Ramat-Gan
П/Я 888, Kiryat Ono 55000 ISRAEL
Лицензия в США №1603

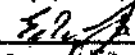
Отпуск только по рецепту
Номер статьи: P-105045B
* Торговая марка
© ETHICON, INC 2009

«УТВЕРЖДАЮ»

Специалист

отдела регистрации

ООО «Джонсон & Джонсон»

 Е.М. Домова

« 15 »  2009 г.

ИНСТРУКЦИЯ

по применению изделия медицинского назначения

«Принадлежность к системе для нанесения хирургического клея ИВИСЕЛ
(EVICEL): Наконечник жесткий 35 см»

2009

ХИРУРГИЧЕСКИЙ КЛЕЙ ИВИСЕЛ

Жесткий наконечник 35 см

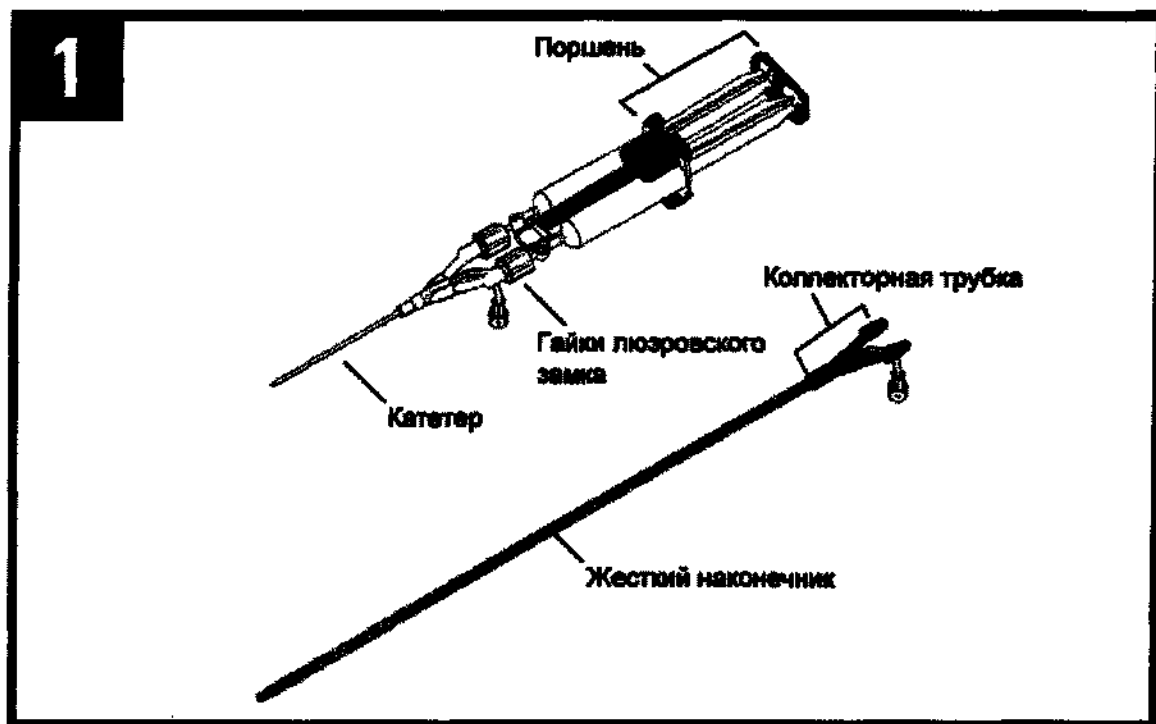
ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

ХИРУРГИЧЕСКИЙ КЛЕЙ ИВИСЕЛ

Инструкция по сборке и применению жесткого 35 см наконечника

ОПИСАНИЕ

Наконечник представляет собой жесткую трубку из пластика длиной 35 см наружным диаметром 5 мм, на кончике диаметр конусообразно уменьшается до 2,5 мм. Жесткий наконечник имеет три канала: один для раствора тромбина, один для раствора фибриногена и один для доставки газа при использовании в комплексе с регулятором давления.



ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Жесткий наконечник 35 см используется в комплексе с системой нанесения хирургического клея ИВИСЕЛ и регулятором давления при создании спрей-режима для доставки клея на обрабатываемые участки.

Инструкции по применению хирургического клея ИВИСЕЛ, системы для нанесения, а также эксплуатации системы в комплексе с регулятором давления изложены в соответствующих листах-вкладышах.

УКАЗАНИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

Оптимально расстояние между концом наконечника и поверхностью обрабатываемой ткани должно составлять 10-15 см при проведении открытой операции и не менее 4-х см при распылении хирургического клея в ходе лапароскопических или торакоскопических процедур.

При нанесении клея с расстояния 10-15 см требуется давление в интервале от 20 до 25 фунтов/дюйм². Если дистанция распыления составляет менее 10-15 см (но не менее 4-х см), давление распыла должно быть снижено до 15-20 фунтов/дюйм².

В случае закупорки наконечника во время применения видимые сгустки на конце трубки могут быть удалены с помощью стерильной марли.

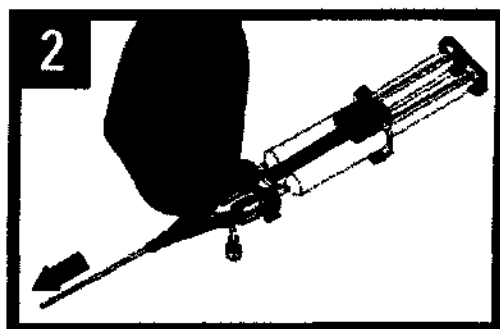
ИНСТРУКЦИЯ ПО ЗАМЕНЕ КОРОТКОГО НАКОНЕЧНИКА СИСТЕМЫ ДЛЯ НАНЕСЕНИЯ НА ЖЕСТКИЙ НАКОНЕЧНИК 35 СМ

ПРИМЕЧАНИЕ: жесткий наконечник может быть заменен в любой момент в течение операции.

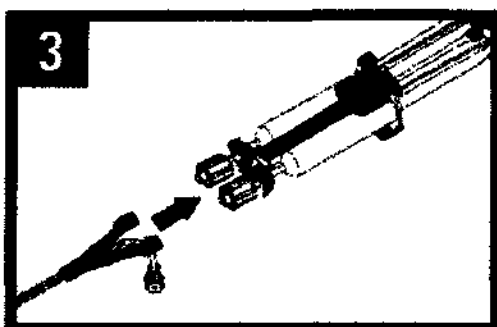
Примечание: сборка данного устройства должна осуществляться в стерильных условиях или по надлежащей стерильной технологии.

Перед вскрытием упаковки убедитесь в её целостности, отсутствие дефектов и повреждений. Если упаковка вскрыта или повреждена, стерильность ее содержимого не гарантируется, то есть, не должно использоваться.

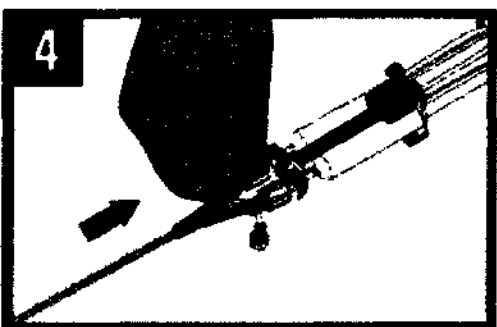
Дежурная медсестра: вскройте упаковку и поместите жесткий наконечник в стерильное поле.



Операционная медсестра: чтобы снять короткий наконечник, удерживайте цилиндры шприцов и ослабьте люэровские замки, поворачивая фиксирующие гайки против часовой стрелки. Отсоедините короткий наконечник. Во избежание засорения устройства повторно подсоединять снятый короткий наконечник не рекомендуется.



Присоедините жесткий наконечник ИВИСЕЛ к корпусам шприцов и зафиксируйте люэровские соединения, вращая гайки по часовой стрелке.



Перед использованием убедитесь в том, что наконечник прочно зафиксирован.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

К работе со вспомогательными наконечниками допускаются лишь лица, обладающие надлежащим опытом в проведении лапароскопических, лапароскопически ассистируемых, торакокопических или открытых хирургических процедур.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Не известны.

ФОРМА ПОСТАВКИ И ХРАНЕНИЕ

Жесткий наконечник 35 см поставляется в отдельной стерильной упаковке только для одноразового применения, по три штуки в коробки. Срок годности три года.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И СРОК ГОДНОСТИ

Температура окружающего воздуха $+4...+25^{\circ}\text{C}$, относительная влажность не более 80%. Недопустимо наличие резких перепадов температуры, присутствие агрессивных веществ в воздухе, прямого солнечного света, электромагнитных полей и излучений. Оберегать изделие от падений и ударов. Срок годности, заявляемый производителем, системы для нанесения хирургического клея ИВИСЕЛ (EVICEL) в составе - 3 года

СТЕРИЛЬНОСТЬ

Систему для нанесения хирургического клея ИВИСЕЛ (EVICEL) в составе стерилизуют гамма облучением. Не проводить повторную стерилизацию! Не использовать, если упаковка вскрыта или повреждена! Выбросить открытое, неиспользованное изделие! После завершения операции наконечник подлежит утилизации.

Для консультации по техническим вопросам, пожалуйста, обращайтесь по номеру 877-384-4266.



Дистрибьютор:
Johnson & Johnson Wound Management
Подразделение ETHICON, INC.
П/Я 151, Somerville,
NJ 08876-0151 USA



Производитель:
OMRIX biopharmaceuticals, Ltd.
MDA Blood bank, Sheba Hospital,
Ramat-Gan
П/Я 888, Kiryat Ono 55000 ISRAEL
Лицензия в США №1603

Отпуск только по рецепту
Номер статьи: P-115LT38

* Торговая марка
© ETHICON, INC 2009

«УТВЕРЖДАЮ»

Специалист

отдела регистрации

ООО «Джонсон & Джонсон»

 Е.М. Ломова

« 15 »  2009 г.

ИНСТРУКЦИЯ

по применению изделия медицинского назначения

**«Принадлежность к системе для нанесения хирургического клея ИВИСЕЛ
(EVICEL): Регулятор давления»**

2009

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

РЕГУЛЯТОР ДАВЛЕНИЯ ДЛЯ РАБОТЫ С ХИРУРГИЧЕСКИМ КЛЕЕМ ИВИСЕЛ

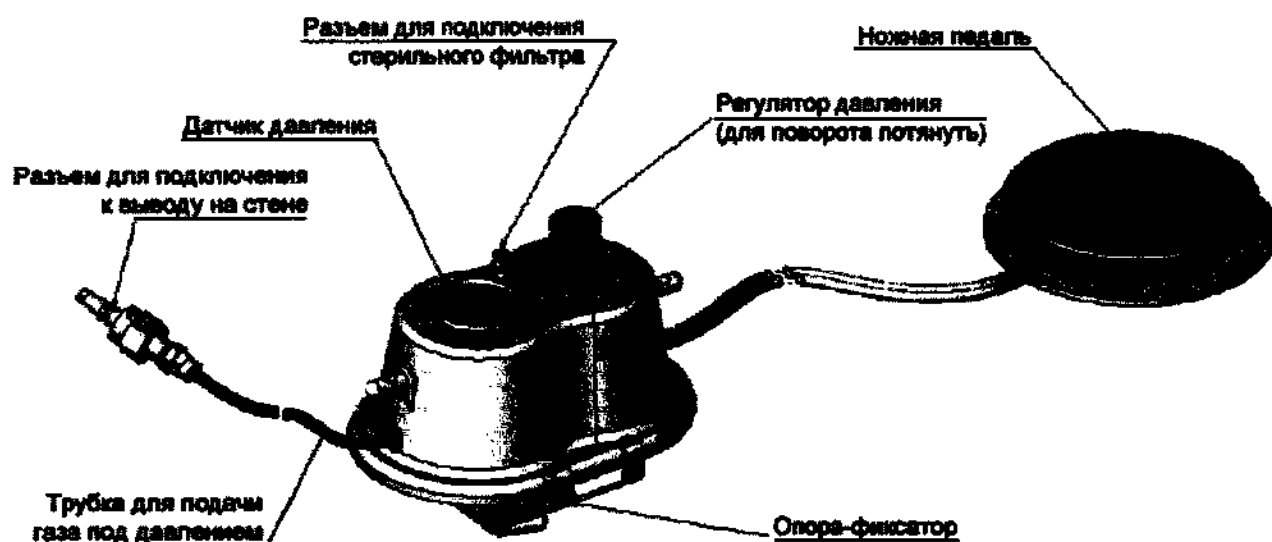
Пожалуйста, полностью прочтите данную инструкцию перед началом работы с регулятором давления, особенно внимательно изучив предупреждения.

ОПИСАНИЕ

Регулятор давления предназначен для применения в комплексе с системой для нанесения (аппликатором) хирургического клея ИВИСЕЛ.

Регулятор давления является пневматической системой, в состав которой входят следующие компоненты (см. рис.):

- трубка для подачи газа под давлением от вывода на стене или баллона;
- регулятор давления с ручкой регулировки;
- датчик давления;
- штекерная часть люэровского замка для соединения с системой для нанесения хирургического клея ИВИСЕЛ;
- ножная педаль;
- опора-фиксатор.



ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Регулятор давления используется для распыления хирургического клея ИВИСЕЛ на обрабатываемые участки в соответствии с показаниями по применению хирургического клея ИВИСЕЛ. Распыление хирургического клея ИВИСЕЛ осуществляется с помощью газа под давлением 20-25 фунтов/дюйм²* (по скорости потока воздуха).

Инструкции по применению хирургического клея ИВИСЕЛ, а также сборке и эксплуатации аппликатора хирургического клея ИВИСЕЛ изложены в соответствующих листках-вкладышах.

* 1,406-1,758 кг/см² или 1,379-1,724 бар

ДЕЙСТВИЕ

Сначала производится снижение давления газа, получаемого из вывода на стене или баллона под давлением, до требуемого диапазона значений. Максимальное давление, которое допускается подавать на регулятор давления из вывода на стене, составляет 130 фунтов/дюйм²[†]. Ножная педаль регулятора давления позволяет выпускать газ через устройство для нанесения клея, позволяя тем самым распылять хирургический клей EVICEL на обрабатываемые участки.

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ

1. Установите регулятор давления на полу или закрепите на стойке так, чтобы он не мешал обслуживающему персоналу.
2. Поместите ножную педаль на полу в легкодоступном месте.
3. Перед подключением трубки для подачи газа под давлением из регулируемого источника потяните вверх ручку регулировки и проверните ее до упора против часовой стрелки. Опустите ручку вниз, вернув ее в заблокированный режим.
4. Подсоедините трубку для подачи газа в регулятор давления к регулируемому источнику газа с давлением не более 90 фунтов/дюйм²[‡].
5. Потяните вверх ручку регулировки и поворачивайте ее по часовой стрелке, пока стрелка датчика не установится в интервале 20-25 фунтов/дюйм².
6. Опустите ручку регулировки вниз, чтобы фиксировать ее и установить давление.
7. Подсоедините 0,2 мкм фильтр трубки аппликатора хирургического клея EVICEL (человек) к люэровскому наконечнику для подключения фильтра, расположенному на регуляторе давления.
8. Система готова к работе.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Не превышайте отметку 45 фунтов/дюйм² на датчике давления.

Убедитесь в том, что трубки подачи сжатого газа не затрудняют проход в операционной.

Избегайте попадания в устройство каких-либо жидкостей.

После использования очищайте устройство с помощью куска ткани, смоченной в теплой воде с добавлением подходящего моющего средства.

Комплект трубок является стерильным и одноразовым. Не пытайтесь использовать его повторно.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Не известны.

ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

- Ручная регулировка давления газа.
- Для рабочих давлений вплоть до 45 фунтов/дюйм².
- Разъем и трубка для подключения к источнику сжатого газа.
- Люэровский наконечник из нержавеющей стали для подключения к системе для нанесения хирургического клея.

ФОРМА ПОСТАВКИ И ХРАНЕНИЕ

Поставляется нестерильным, хранится при комнатной температуре.

[†] 9,14 кг/см² или 8,963 бар

[‡] 6,328 кг/см² или 6,205 бар

В вопросах по эксплуатации регулятора давления, пожалуйста, обращайтесь в отдел технической поддержки компании Johnson & Johnson по номеру 1-877-384-4266.



Дистрибьютор:
Johnson & Johnson Wound Management
Подразделение ETHICON, INC.
П/Я 151, Somerville,
NJ 08876-0151 USA



Производитель:
OMRIX biopharmaceuticals, Ltd.
MDA Blood Bank, Sheba Hospital, Ramat-Gan
П/Я 888, Kiryat Ono 55000 ISRAEL
Лицензия в США №1603

Article No. 81/10023-2



КОПИЯ

Федеральная налоговая служба

СВИДЕТЕЛЬСТВО

о постановке на учет юридического лица в налоговом органе
по месту нахождения на территории Российской Федерации

Настоящее Свидетельство выдано в соответствии с положениями Налогового кодекса
Российской Федерации.

юридическому лицу Общество с ограниченной ответственностью "Джонсон & Джонсон"
(полное наименование в соответствии с учредительными документами)

ОГРН 1027725022940

место нахождения 121614, Г. МОСКВА, КРЫЛАТСКАЯ УЛ., д. 17, корп. 2

(адрес места нахождения в соответствии с учредительными документами)

реквизиты свидетельства о государственной регистрации
23 декабря 2002 г., 77 000973421

(дата внесения записи в ЕГРЮЛ, серия и номер свидетельства)

наименование органа, выдавшего свидетельство о государственной регистрации
юридического лица Межрайонная инспекция Федеральной налоговой службы №46 по
г. Москве.

и подтверждает постановку юридического лица на учет 07 августа 2006 г.

(число, месяц, год постановки на учет)

по месту нахождения в Инспекция Федеральной налоговой службы №31 по г.
Москве.

(наименование налогового органа и его код)

7731

и присвоение ему
ИНН/КПП

7725216105 / 773101001

Свидетельство применяется во всех предусмотренных законодательством случаях и подлежит
замене в случае изменения приведенных в нем сведений, а также в случае потери документа.

Старший государственный налоговый
инспектор Межрайонной ИФНС России
№ 46 по г. Москве



М.П.

серия 77 №009882236

