

1001

APPROVAL / УТВЕРЖДАЮ

Croma-Pharma GmbH

Organization / Организация

Industriezeile, 6, 2100, Leobendorf, Austria

Address / Адрес

Managing Director

Occupation/ Должность

Gerhard Prinz

Name Surname/ ФИО

29.11.2017

Date DD.MM.YYYY / Дата

ДД.ММ.ГГГ

Stamp

/ М.П.

Korneuburg, am 29. NOV. 2017

Signature/ Подпись

ИНСТРУКЦИЯ ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

*Заменитель синовиальной жидкости "СИНОКРОМ®" (SYNOCROM®),
стерильный 1% раствор для внутрисуставных инъекций, в шприцах по 2 мл*

INSTRUCTIONS FOR USE FOR MEDICAL DEVICES

*Synovial fluid substitute SYNOCROM®, sterile 1% solution
for intra-articular injection, in syringes by 2 ml*

Beurkundungsregisterzahl: 2191/2017

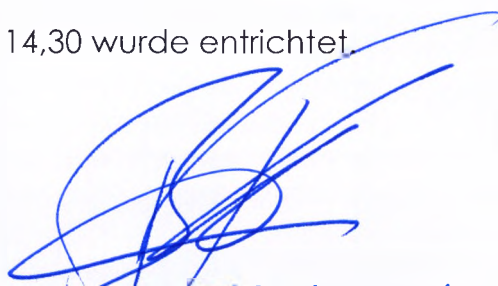
Die Echtheit der Firmazeichnung des Herrn Magister Gerhard **Prinz**, geboren am 28.04.1940 (achtundzwanzigsten April neunzehnhundertvierzig), 2100 Leobendorf, Industriezeile 6, als Geschäftsführer für die **Croma-Pharma GmbH** mit dem Sitz in Leobendorf, wird bestätigt. -----

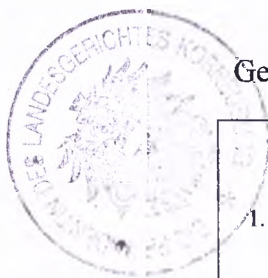
Nach heutiger vorgenommener Einsichtnahme in das Firmenbuch des Landes- als Handelsgericht Korneuburg bestätige ich, dass nach dem derzeitigen Stand dieses Buches Herr Magister Gerhard **Prinz** als Geschäftsführer berechtigt ist, die im Firmenbuch des Landes- als Handelsgerichtes Korneuburg zu **FN 92329 d** eingetragene **Croma-Pharma GmbH** mit dem Sitz in der politischen Gemeinde Leobendorf selbstständig zu vertreten. -----

Korneuburg, am 29.11.2017 (neunundzwanzigsten November zweitausend-siebzehn). -----

Die Gebühr von Euro 14,30 wurde entrichtet.




Mag. Bernd Tschugguel
Substitut des öffentlichen Notars
Dr. Wolfgang Bäuml
2100 Korneuburg



Gebühr Euro 14,40 entrichtet

Apostille

(Convention de La Haye du 5 octobre 1961)

1. Land: Österreich

Pays:

Diese öffentliche Urkunde / Le présent document officiel

2. ist unterzeichnet von Mag. Bernd Tschugguel
a été signé par

3. in seiner Eigenschaft als **Substitut des Öffentl. Notars**
agissant en qualité de Dr. Wolfgang Bäuml

4. Ist versehen mit dem Siegel/Stempel des (der) **Notars**
le sceau/timbre qui y figure est celui de

Bestätigt / Ainsi fait

5. in Korneuburg
à (lieu)

6. am 30.11.2017
le (date)

7. durch die Präsidentin des
Landesgerichtes Korneuburg
par (autorité d' attestation)

8. unter Zl. Jv. 3839/17g-25a
sous No
du registre

9. Siegel/Stempel
Sceau ou timbre

10. Unterschrift
Signature

IA 12 Sabine Schmidt

VB Sabine Schmidt



Instructions for use of the medical device
Synovial fluid substitute «SYNOCROM®», sterile 1% solution for intra-articular injection, in 2 ml syringes

1. Brief description

Synovial fluid substitute «SYNOCROM®», sterile 1% solution for intra-articular injection, in 2 ml syringes, (hereinafter SYNOCROM®) is a sterile ready to use 1 % aqueous solution of sodium hyaluronate with a molecular weight of ~ 1.6 million daltons in syringes of 2 ml. Used as a substitute for synovial fluid to restore the natural viscoelastic properties of the synovial fluid when injected into synovial joints (viscosupplementation therapy) and prescribed for pain and limitation of mobility due to degenerative or post traumatic changes in the joints that contains synovial fluid.

Method of sterilization: steam (high-pressure syringe in blister).

SYNOCROM® is a sterile non-pyrogenic isotonic viscoelastic solution for intra-articular injection.

2. Composition

1 syringe (2 ml) SYNOCROM® contains the active ingredient sodium hyaluronate; excipients: sodium chloride, disodium hydrogen phosphate dodecahydrate, citric acid, water for injections.

2.1. Information on medicines contained in the medical product

The medical device contains Sodium hyaluronate.

2.2. Information on materials of animal or human origin contained in the medical product

Materials of animal or human origin are not used in the production process of a medical product or as a raw material.

3. Indications for use

The pains and movement restriction as a result of degenerative or post-traumatic changes in the joints, containing synovial fluid.

4. Principles of Operation of the Medical Device

All synovial joints contain viscoelastic sodium hyaluronate.

This substance has lubricating and absorbing properties, which provide normal, painless movement of these joints.

Viscoelasticity of synovial fluid significantly decreases at degenerative diseases (osteoarthrosis) or post-traumatic changes in the joints, as a result of which mechanical loading on the joint increases and the destruction of articular cartilage enhances (that manifests by restriction and pains on movement in the joints). Intra-articular administration of highly purified sodium hyaluronate with optimized viscoelastic properties allows to improve the quality of joint lubrication.

Lubricating and absorbing properties of SYNOCROM® allow to decrease the pain and to increase joint mobility.

This effect may remain within several months after performing the course of application, consisting of five intra-articular injections.

5. Method of Use

Take the ready-to-use syringe out of the blister, remove the rubber cap from the Luer-Lock adapter by turning it gently, attach an appropriate sterile needles and lock it into place by turning carefully.

The injection site is treated with a disinfectant substance containing alcohol. SYNOCROM® is injected accurately into the joint cavity by standard methods, given the anatomical features. Depending on the size of the joint, up to 2 ml may be administered intra-articularly.

In the knee, three to five injections of the product at weekly intervals are recommended. In hip, ankle and shoulder, the number of injections may range from one to five and should be chosen based on the clinical experience and the relief obtained by the patients. Several joints may be treated simultaneously.

Course of 5 injections maybe effective for more than 6 months (depending on disease severity degree). Repeated courses of application are acceptable. SYNOCROM® administration in joint cavity should be stopped at pain appearance during injection.

The unconsumed solution is not applicable for storage.

6. Contraindications

SYNOCROM® should not be applied in patients with increased sensitivity to one of medical product's component.

The patients with bacterial arthritis should refrain from application this product in order to avoid possible complications because of intra-articular administration of SYNOCROM®.

Doctor in charge should also be familiar with all immunological and other potential risks associated with the use of biological material.

7. Possible Adverse Effects of Medical Device Use

In patients, applying SYNOCROM®, a manifestation of local symptoms (pain, feeling of heat, redness and swelling) may occur. After administration of the product, it is recommended that an ice-pack be placed on the treated join for 5-10 minutes in order to prevent pain and swelling.

It was reported the following adverse events that occur in the treatment of similar products: mild or moderate arthralgia, in rare cases skin rashes, aseptic joint effusion, pruritus and muscle cramps. In very rare cases was observed following adverse events: allergic reaction, anaphylactic shock, hemarthrosis, phlebitis, pseudosepsis, severe acute inflammatory reaction, nasopharyngitis, joint stiffness, tendonitis, bursitis, fever, and myalgia.

In the case of pronounced manifestations, accompanied by severe pain, the solution should be removed from the affected joint.

8. Safety Requirements

SYNOCROM® assigned only for intra-articular administration. During the first 24 hours after the procedure the patient is advised to adhere to a sparing mode, and to avoid an excessive load on the joint.

Application of SYNOCROM® was not studied in pregnant women and children younger 18 years.

SYNOCROM® should be kept out of reach of young children.

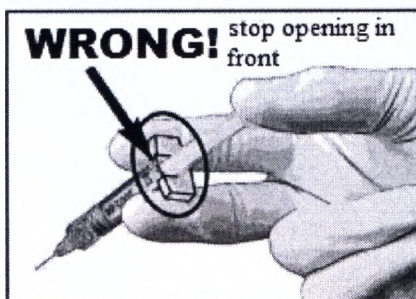
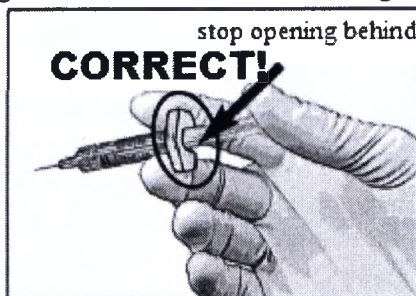
SYNOCROM® assigned only for single use. Repeated sterilization it is not allowed. Repeated use of product is associated with a potential risk of infection to the patient or physician.

Do not use the syringe from open and/or damaged sterile blister.

Do not use the syringe with open and/or damaged cap.

Do not apply after the expiration date.

It is necessary to hold the syringe with SYNOCROM® during injection as is shown in Pic.1.



Picture 1

9. **Possible Combinations with Other Equipment**

No information available at present time about incompatibility of SYNOCROM® with other solutions for intra-articular administration.

One should not apply disinfectants, containing quaternary ammonium salts, since hyaluronic acid sediments in the presence of these substances.

SYNOCROM® syringe is compatible with any injection needles that have a Luer Lock connector. The product must be used with an appropriate needles (considering the body type of the patient and the type of joint, in which the injection is administered) and used only by physicians trained in the technique of intra-articular injections

10. **How supplied and packing**

2 ml of a 1% solution for intra-articular injection in a syringe made of glass.

One syringe without a needle, in a contour acheikova packing (blister). Needle for injection not supplied.

One contour acheikova package together with the instructions for use in a cardboard pack. The pack has a sticker from self-adhesive material on both sides for control opening.

11. **Sterility**

Sterilization method: by steam of the high pressure (syringe in a blister) in accordance with EN ISO 17665-1 for 15 minutes at 121°C.

Sterility of the gel is guaranteed inside the undamaged syringe-stopper system.

12. **Methods and Detergents for Disinfection and Pre-cleaning**

Not Applicable.

13. **Storage condition**

Store in a dry place at temperatures from 2 to 25 °C.

Do not heat, do not freeze, protect from direct sunlight.

14. **Transportation conditions**

Products should be transported by all kinds of roofed transport in accordance with cargo carriage regulations applicable to each mode of transport at the temperature from 2 to 25 °C.

15. **Shelf life**

3 years.

16. **Maintenance**

Not applicable.

17. **Repairs**

Not applicable.

18. **Medical Device Recycling or Disposal**

According to the degree of danger SYNOCROM® belongs to a class B (epidemiologically hazardous waste) and must be disposed of in accordance with SanPiN 2.1.7.2790-10. There are no specific disposal instructions for the gel or the glass syringe.

19. **This product is designed, manufactured, tested and packaged in compliance with all relevant requirements.**

The manufacturer guarantees the quality of the medical device in the blister before the expiry of its validity, provided that the packaging is not damaged and the storage conditions are met.

Warranty period corresponds to the period of validity is 3 years

20. **Registration certificate**

№ ΦC3 2010/08100 from October 15, 2010

21. **Manufacturer**

Croma-Pharma GmbH,

Industriezeile 6, 2100, Leobendorf, Austria

www.croma.at

22. The authorized representative of the manufacturer/Packer

ZAO «PharmFirm «Sotex»

bid. 11, village Belikova, rural settlement Bereznikovskoe, Sergiev-Posad municipal district,
Moscow Region, 141345, Russia

Tel/fax: (495) 956-29-30

www.sotex.ru

Customer complaints to be send to the address of ZAO «PharmFirm «Sotex».

23. International List of symbols

Symbol	Meaning
	Prohibition on repeated administration
	Caution! Refer to administration instructions
	Temperature range
	Sterilization using steam
	Prevent the action of sunlight
	Keep dry
	Do not use if package is damaged
	Manufacturer.
	Use by
	Batch number
	Indication of the location of the package opening

[Перевод с немецкого языка и английского языка на русский язык]

УТВЕРЖДАЮ/ УТВЕРЖДАЮ

Крома-Фарма ГмбХ

Организация/Организация

Индустриайле 6, 2100, Леобендорф, Австрия

Адрес/Адрес

Управляющий директор

Должности/Должность

Герхард Принц

ФИО/ФИО

29.11.2017

Дата ДД.ММ.ГГГГ/Дата ДД.ММ.ГГГГ

/подпись/

Подпись/Подпись

/подпись/

МП/МП

/Штамп: Крома-Фарма

ГЕС.М.Б.Х

21000Леобендорф Индустриайле 6

Тел. 02262/684 68-0, Факс 684 68-165/

/Штамп: в Корнебурге, 29 ноября 2017/

ИНСТРУКЦИЯ ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ

НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

Заменитель синовиальной жидкости «СИНОКРОМ®» (SYNOCROM®), стерильный

1 % раствор для внутрисуставных инъекций, в шприцах по 2 мл

ИНСТРУКЦИЯ ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

Заменитель синовиальной жидкости «СИНОКРОМ®» (SYNOCROM®), стерильный

1 % раствор для внутрисуставных инъекций, в шприцах по 2 мл

Регистрационный номер официального засвидетельствования: 2191/2017

Настоящим удостоверяется подлинность подписи г-на Магистра Герхарда Принца, родившегося 28.04.1940 г. (двадцать восьмого апреля тысяча девятьсот сорокового года), 2100 Леобендорф, Индустрицайле 6, в управляющего директора общества с ограниченной ответственностью Крома-Фарма ГмбХ., с юридическим адресом в общине Леобендорф.---- Согласно полученной сегодня выписке из Коммерческого реестра Окружного и Коммерческого суда г. Корнойбург я удостоверяю, что по текущему состоянию Коммерческого реестра г-н Магистр Герхард Принц как управляющий директор имеет право самостоятельно представлять внесённое в Коммерческий реестр Окружного и Коммерческого суда г. Корнойбург за номером FN 92329 d Общество с ограниченной ответственностью Крома-Фарма ГмбХ, с юридическим адресом в общине Леобендорф.----

Корнойбург, 29.11.2017 (двадцать девятого ноября две тысячи семнадцатого года).-----
Гербовый сбор Евро 14.30 уплачен.

Печать нотариуса Вольфганга Боймля,
австрийская республика, г. Корнойбург

(подпись)
/Штамп: Магистр Бернд Цуггель
лицо, замещающее нотариуса
Доктора Вольфганга Боймля
2100 Корнейбург/

(Печать Президента окружного суда г. Корнойбурга)

Сбор Евро 14.40 уплачен.

АПОСТИЛЬ

(Гаагская Конвенция от 5 октября 1961 года)

- | | |
|-----|---|
| 1. | Страна: Австрия
Настоящий официальный документ: |
| 2. | Подписал: <i>Магистр Бернд Цуггель</i> |
| 3. | Действующий в качестве Лица, замещающего нотариуса
<i>Доктора Вольфганга Боймля</i> |
| 4. | Документ скреплен печатью нотариуса
Заверяю: |
| 5. | в г. Корнойбург |
| 6. | 30.11. 2017 г. |
| 7. | кем (уполномоченным):
Президентом окружного
суда г.Корнойбурга |
| 8. | Под № Jv 3839/17g-25a |
| 9. | Печать |
| 10. | Подпись /подпись/
(ФИО <i>Сабина Шмидт</i>) |

(Печать Президента окружного суда г. Корнойбурга)

Скреплено печатью нотариуса доктора Вольфганга Боймля, австрийская республика,
г.Корнойбург

Инструкция по применению медицинского изделия

**Заменитель синовиальной жидкости СИНОКРОМ® (SYNOCROM®),
стерильный 1 % раствор для внутрисуставных инъекций, в шприцах по 2 мл**

1. Краткие сведения

Заменитель синовиальной жидкости СИНОКРОМ® (SYNOCROM®), стерильный 1 % раствор для внутрисуставных инъекций, в шприцах по 2 мл (далее СИНОКРОМ®) представляет собой стерильный готовый к употреблению 1 % водный раствор натрия гиалуроната с молекулярной массой ~ 1,6 млн. Дальтон в шприцах по 2 мл.

Используется как заменитель синовиальной жидкости с целью восстановления природных вязкоупругих свойств синовиальной жидкости при инъекции в синовиальные суставы (вискосупплементарная терапия) и назначается при боли и ограничении подвижности в результате дегенеративных или посттравматических изменений в суставах, содержащих синовиальную жидкость.

Способ стерилизации: паром высокого давления (шприц в контурной ячейковой упаковке).

СИНОКРОМ® представляет собой стерильный апирогенный изотонический вязкоупругий раствор для внутрисуставного введения.

2. Состав

1 шприц (2 мл) СИНОКРОМ® содержит в качестве *активного ингредиента* натрия гиалуронат;

вспомогательные вещества: натрия хлорид, динатрия гидрофосфат додекагидрат, лимонная кислота, вода для инъекций.

2.1. Информация о лекарственных средствах, содержащихся в медицинском изделии (МИ)

Медицинское изделие содержит натрия гиалуронат.

2.2. Информация о материалах животного или человеческого происхождения, содержащихся в медицинском изделии

Материалы животного или человеческого происхождения не используются в процессе производства МИ или в качестве сырья.

3. Показания

Боли и ограничение подвижности в результате дегенеративных или посттравматических изменений в суставах, содержащих синовиальную жидкость.

4. Принцип действия

Все синовиальные суставы содержат вещество натрия гиалуронат.

Это вещество обладает смазывающим и амортизирующим свойствами, которые обеспечивают нормальное, безболезненное движение суставов.

Вязкоупругость синовиальной жидкости значительно снижается при дегенеративных заболеваниях (остеоартроз) или посттравматических изменениях в суставах, в результате чего повышается механическая нагрузка на сустав и усиливается разрушение суставного хряща (это проявляется ограничением движений и болями в суставах). Внутрисуставное введение высокоочищенного гиалуроната натрия с оптимизированными вязкоупругими свойствами, позволяет улучшить качество смазки сустава.

Смазывающие и амортизирующие свойства СИНОКРОМ[®] позволяют уменьшить боль и увеличить подвижность сустава.

Этот эффект может сохраняться в течение нескольких месяцев после проведения курса лечения, состоящего из пяти внутрисуставных инъекций.

5. Способ применения и дозировка

Инъекции СИНОКРОМ® должны выполняться врачами-специалистами в асептических условиях.

Извлеките готовый к употреблению шприц из контурной ячейковой упаковки, легким поворотом удалите каучуковый колпачок с адаптера системы Луера, подсоедините соответствующую стерильную иглу и зафиксируйте ее на месте, осторожно поворачивая.

Место введения обрабатывается дезинфицирующим веществом, содержащим спирт. СИНОКРОМ® вводится точно в полость сустава по стандартным методикам, учитывая анатомические особенности. В зависимости от размера сустава в суставную полость может быть введено до 2 мл раствора.

Для лечения коленного сустава рекомендуется введение от трех до пяти инъекций СИНОКРОМ® с интервалом в одну неделю между введениями. Для лечения тазобедренного, голеностопного и плечевого суставов количество инъекций может варьироваться от одной до пяти и определяться на основе клинического опыта и состояния пациента. Возможно одновременное лечение нескольких суставов.

Курс из пяти инъекций может быть эффективным более 6 месяцев (в зависимости от степени тяжести заболевания). Допускаются повторные курсы применения. Введение СИНОКРОМ® в полость сустава должно быть прекращено при появлении боли во время инъекции.

Остатки неиспользованного заменителя синовиальной жидкости не подлежат хранению.

6. Противопоказания

СИНОКРОМ® не может применяться у пациентов с повышенной чувствительностью к одному из компонентов медицинского препарата.

Ввиду внутрисуставного введения СИНОКРОМ® пациентам с бактериальным артритом следует воздержаться от применения данного изделия во избежание возможных осложнений.

Лечащий врач должен быть осведомлен обо всех иммунологических и других возможных последствиях применения биологических препаратов.

7. Побочные эффекты

У пациентов, применяющих СИНОКРОМ[®], могут наблюдаться местные симптомы: боль, чувство жара, покраснение и отечность.

После введения раствора рекомендуется приложить пузырь со льдом на обработанный сустав на 5-10 минут, чтобы предотвратить боль и отек.

Известно о следующих нежелательных реакциях, возникающих при лечении схожими изделиями: слабая или умеренная боль в суставах, в редких случаях кожная сыпь, асептический суставной выпот, зуд и мышечные судороги. В очень редких случаях наблюдались следующие побочные реакции: аллергические реакции, анафилактический шок, гемартроз, флебит, псевдосепсис, тяжелая острая воспалительная реакция, назофарингит, тугоподвижность сустава, тендинит, бурсит, лихорадка и миалгия.

В случае выраженных проявлений, сопровождающихся сильной болью, заменитель синовиальной жидкости должен быть удален из пораженного сустава.

8. Предупреждения и предостережения

СИНОКРОМ[®] предназначен только для внутрисуставного введения. В течение первых 24 часов после проведения процедуры пациенту рекомендуется придерживаться щадящего режима и избегать излишней нагрузки на сустав.

Применение СИНОКРОМ[®] не исследовалось у беременных женщин и детей младше 18 лет.

СИНОКРОМ[®] следует хранить в недоступном для детей месте.

СИНОКРОМ[®] предназначен только для одноразового использования.

Повторная стерилизация не допускается. Повторное применение изделия связано с потенциальным риском заражения пациента или врача.

Не использовать шприц из открытой и/или поврежденной стерильной упаковки.

Не использовать шприц с открытым и/или поврежденным колпачком.

Не применять по истечении срока годности.

Во время введения необходимо держать шприц СИНОКРОМ[®], как показано на рис. 1.

Рис. 1



9. Возможные комбинации с другими медицинскими изделиями

В настоящее время отсутствует доступная информация о несовместимости СИНОКРОМ[®] с другими растворами для внутрисуставного введения.

Не следует применять дезинфицирующие средства, содержащие четвертичную аммониевую соль, поскольку гиалуроновая кислота выпадает в осадок в присутствии этих веществ.

Шприц СИНОКРОМ[®] совместим с инъекционными иглами, имеющими разъем типа «Луер Лок». Изделие следует использовать с соответствующей иглой (с учетом комплекции пациента и вида сустава, в который вводится инъекция) и применять только врачами, обученными технике внутрисуставных инъекций.

10. Форма выпуска и упаковка

По 2 мл 1 % раствора для внутрисуставных инъекций в шприце стеклянном.

По одному шприцу без иглы в контурной ячейковой упаковке (блистер). Игла для инъекции в комплект поставки не входит.

По одной контурной ячейковой упаковке вместе с инструкцией по применению в пачке из картона. Пачка имеет наклейки из самоклеящегося материала с двух сторон для контроля вскрытия.

11. Стерилизация

Метод стерилизации: паром высокого давления (шприц в контурной ячейковой упаковке) при 121 °С в течение 15 минут в соответствии с EN ISO 17665-1.

Стерильность заменителя синовиальной жидкости гарантируется при условии целостности шприца.

12. Методы и средства дезинфекции и предварительной очистки

Не применимо.

13. Условия хранения

Хранить в сухом месте при температуре от 2 до 25 °С.

Не нагревать, не замораживать, беречь от прямых солнечных лучей.

14. Условия транспортировки

Изделия должны перевозиться всеми видами крытого транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими для каждого вида транспорта при температуре от 2 до 25 °С.

15. Срок годности

3 года.

16. Техническое обслуживание

Не применимо.

17. Текущий ремонт

Не применимо.

18. Утилизация

По степени опасности СИНОКРОМ[®] относится к классу Б (эпидемиологически опасные отходы) и подлежит утилизации согласно СанПиН 2.1.7.2790-10. Особых инструкций по утилизации геля или стеклянного шприца не существует.

19. Гарантийные обязательства

Изделие разработано, изготовлено, испытано и упаковано при соблюдении требований, предъявляемых к медицинским изделиям.

Производитель гарантирует качество медицинского изделия в контурной ячейковой упаковке до истечения срока его годности, при условии, что его упаковка не повреждена и соблюдены условия хранения.

20. Регистрационное удостоверение

№ ФСЗ 2010/08100 от 15 октября 2010 г.

21. Производитель

Крома-Фарма ГмбХ,

Индустрицайле 6, 2100, Леобендорф, Австрия

Croma-Pharma GmbH,

Industriezeile 6, 2100, Leobendorf, Austria

www.croma.at

22. Уполномоченный представитель производителя/Упаковщик

ЗАО «ФармФирма «Сотекс»

141345, Россия, Московская область, Сергиево-Посадский муниципальный район, сельское поселение Березняковское, пос. Беликово, д.11

Тел./факс: (495) 956-29-30

Претензии потребителей направлять по адресу ЗАО «ФармФирма «Сотекс».

23. Международные условные обозначения



Запрет на повторное применение



Осторожно! Обратитесь к инструкции по применению



Температурный диапазон



Стерилизация паром



Не допускать воздействия солнечного света



Беречь от влаги



Не использовать при повреждении упаковки



Изготовитель



Годен до

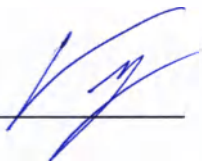


Номер серии



Указатель места вскрытия упаковки

Перевод данного текста сделан мной, переводчиком Клепневым Виктором Игоревичем.



Российская Федерация

Город Москва

Восемнадцатого декабря две тысячи семнадцатого года

Я, Акимов Глеб Борисович, нотариус города Москвы, свидетельствую подлинность подписи переводчика Клепнева Виктора Игоревича.

Подпись сделана в моем присутствии.

Личность подписавшего документ установлена.

Зарегистрировано в реестре: № 9-53126

Взыскано государственной пошлины (по тарифу): 100 руб.

Уплачено за оказание услуг правового и технического характера: 200 руб.

Всего прошнуровано, пронумеровано
и скреплено печатью 16 лист(а)(ов)

Нотариус

Г.Б. Акимов

