

[별지 제41호 서식]

서울 서초구 동작대로 36
(방배동, 대광빌딩 3층)

공증
인가 **대한법무법인**

TEL : (02) 590-0900(代)

FAX : (02) 3477-0957

Registered No. 2020 - 9827

NOTARIAL CERTIFICATE

Daehan Law Firm & Notary Office Inc.

DaeGwang B/D 3F, 36 Dongjak-daero,
Seocho-gu, Seoul, Korea

TEL : (02) 590-0900(代)

FAX : (02) 3477-0957



DECLARATION

We (applicant) : **YOUNG CHEMICAL CO., LTD.**
do hereby solemnly and sincerely declare :

1. That the attached document(s) :

OPERATIONAL DOCUMENTATION

☒ is(are) true and correct.



☐ is(are) true translation for the text(s) originally written in the Korean language conscientiously believing the same to be true and correct.

2020. 8 . 12 .

YOUNG CHEMICAL CO., LTD.

H. S. YOUN

Signature

PRESIDENT / H. S. YOUN

경남 김해시 골든루트로 80-93

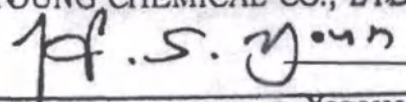
주식회사 영 케 미 칼

대표이사 윤 한 성



	Эксплуатационная документация	Файл №	ПЛАСТЫРЬ LUXPLAST Кровоостанавливающий
		Ред. №	2
		Дата	20 июля 2020 г.

Утверждаю
Президент «Янг Кемикал Ко., Лтд.»
YOUNG CHEMICAL CO., LTD.


PRESIDENT / H. S. Хансунг Юн
20 июля 2020г.

ЭКСПЛУАТАЦИОННАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

Пластыри медицинские на полимерной основе LUXPLAST
КРОВООСТАНАВЛИВАЮЩИЕ, 19x72 мм – 12 шт., 16 шт., 20 шт., 24 шт., 28 шт., 32 шт.

Производства Янг Кемикал Ко., Лтд., 80-93 Голден рут-ро, Джучон-мион, Гимхе-си,
Геонгсангнам-до, Корея.

Эксплуатационная документация

Файл №	ПЛАСТЫРЬ LUXPLAST Кровоостанавливающий
Ред. №	2
Дата	20 июля 2020 г.

1. Наименование медицинского изделия.

Пластыри медицинские на полимерной основе LUXPLAST КРОВООСТАНАВЛИВАЮЩИЕ, 19x72 мм – 12 шт., 16 шт., 20 шт., 24 шт., 28 шт., 32 шт. (далее Пластыри).

2. Информация о производителе и уполномоченном представителе производителя.

2.1. В отношении производителя (изготовителя) медицинского изделия.

Янг Кемикал Ко., Лтд., 80-93 Голден рут-ро, Джучон-мион, Гимхе-си, Геонгсангнам-до, Корея.

2.2. В отношении уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия.

Общество с ограниченной ответственностью «БОЛЕАР» (ООО «БОЛЕАР»), Россия, 115201, г. Москва, Каширский проезд, д. 13, помещение XIV.

3. Назначение медицинского изделия с указанием потенциального потребителя медицинского изделия.

Пластыри предназначены для остановки кровотечения из неглубоких поверхностных ран, профилактики травматизации и внешнего инфицирования поверхностных травм кожи. Пластырь предназначен для применения в лечебно-профилактических учреждениях здравоохранения и домашних условиях.

4. Функциональные характеристики и назначение медицинского изделия.

а) по назначению пластыри относятся: профилактические (для профилактики травматизации и внешнего инфицирования поверхностных травм кожи и ушитых кожных ран);

б) по конструкции и форме пластыри относятся: перевязочные средства, включающие в себя фиксирующие клеевые слои и функциональные подушечки аппликационной формы («стрипы»);

в) по функциональным свойствам пластыри относятся: биологически активные, содержащие в составе функциональной подушечки биологически активные соединения и осуществляющие комплексное физико-механическое и гемостатическое действие.

г) по виду основы для нанесения клеевого слоя пластыри относятся: на полимерной;

д) по виду клеевых слоев пластыри относятся: на основе синтетических клеев.

Пластыри предназначены для остановки кровотечения из неглубоких поверхностных ран, профилактики травматизации и внешнего инфицирования поверхностных травм кожи.

В состав абсорбционной подушечки включен гемостатический слой на основе порошкообразной окисленной целлюлозы, обладающей способностью местно останавливать кровотечение из неглубоких поверхностных ран. Усиленное набухание частиц порошка окисленной целлюлозы при контакте с плазмой крови приводит к значительному снижению кислотности и, следовательно, к усилению гемостатических свойств.

5. Риск применения медицинского изделия, противопоказания, ожидаемые и предсказуемые побочные эффекты, связанные с применением медицинского изделия.

5.1. Показания к применению.

	Эксплуатационная документация	Файл №	ПЛАСТЫРЬ LUXPLAST Кровоостанавливающий
		Ред. №	2
		Дата	20 июля 2020 г.

Покрывание и защита области раны после подкожных, внутрикожных, внутримышечных, инсулиновых инъекций, при заборе крови, неглубоких поверхностных повреждений кожи.

5.2. Противопоказания к применению.

Индивидуальная непереносимость материалов.

5.3. Возможные побочные действия.

Аллергические реакции.

6. Технические характеристики медицинского изделия.

Техническое исполнение и характеристики лейкопластыря должно соответствовать рисункам 1 и таблицы 1.

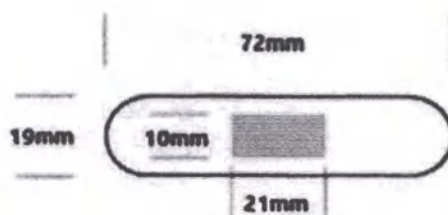


Рис.1 Техническое исполнение.

Таблица 1. Технические характеристики.

№	Наименование параметра	Норма
1	Ширина пластыря, мм	19±1
2	Длина пластыря, мм	72±1
3	Ширина абсорбирующей подушечки, мм	10±1
4	Длина абсорбирующей подушечки, мм	21±1
5	Сопротивление отслаиванию липкого слоя, Н/м, Не менее Не более	25 200
6	Сорбционная емкость функциональной подушечки, число капель/см ² , не менее	1
7	Время смачивания ламинирующего агента (слоя), сек., не более	30
8	Время смачивания функциональной подушечки, сек., не более	5
9	Стерильно	Стерильно

7. Описание принадлежностей, медицинских изделий или изделий, не являющихся медицинскими, но предусмотренных для использования в комбинации с медицинским изделием.

Пластыри не имеют принадлежностей, медицинских изделий или изделий, не являющихся медицинскими, но предусмотренных для использования в комбинации.

8. Информация о наличии в медицинском изделии лекарственных средств для медицинского применения, материалов животного и (или) человеческого происхождения.

Пластыри не содержат в своем составе лекарственных средств, материалов животного и (или) человеческого происхождения.

	Эксплуатационная документация	Файл №	ПЛАСТЫРЬ LUXPLAST Кровоостанавливающий
		Ред. №	2
		Дата	20 июля 2020 г.

9. Информация о порядке установке, монтажа, настройки, калибровки и иных действиях, необходимых для ввода медицинского изделия в эксплуатацию.

Вскрыть упаковку, снять защитный бумажный слой и, не касаясь подушечки пальцами, зафиксировать пластырь на ране. Рекомендуется менять пластырь по мере необходимости, но не реже одного раза в день.

10. Требования к помещениям, в которых предполагается установка (монтаж) медицинского изделия, а также требования к подготовке или квалификации лиц, осуществляющих установку (монтаж) медицинского изделия.

Не предъявляются требования к помещениям, к подготовке или квалификации лиц, осуществляющих установку (монтаж) пластырей.

11. Данные об упаковке, комплектности и маркировке медицинского изделия.

11.1. Данные об упаковке.

Каждый пластырь упакован в буму-основу для стерилизации (индивидуальная упаковка). В индивидуальной упаковке находится один пластырь. Индивидуальную упаковку помещают в картонную коробку (потребительскую упаковку) в количестве 12 или 16, или 20, или 24, или 28, или 32 шт. Определенное количество потребительских упаковок упаковывают в транспортную тару – ящик из гофрированного картона и оклеивается «Скотч».

Технические исполнения и характеристики упаковки представлены на рисунке 2 и в таблице 2.

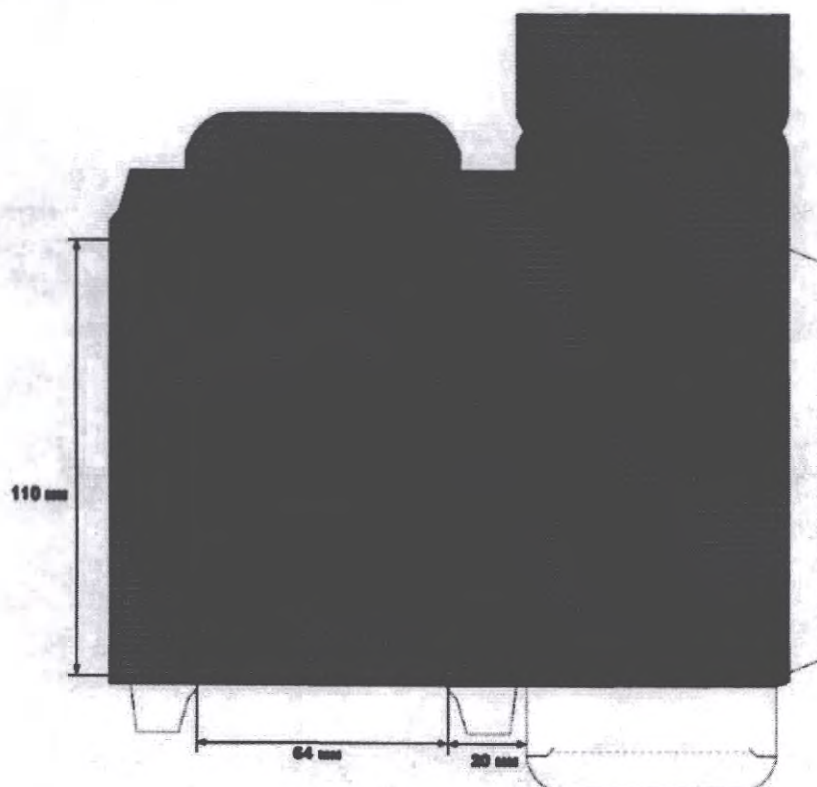


Рисунок 2. Техническое исполнение потребительской упаковки.

 YOUNG CHEMICAL CO., LTD.	Эксплуатационная документация	Файл №	ПЛАСТЫРЬ LUXPLAST Кровоостанавливающий
		Ред. №	2
		Дата	20 июля 2020 г.

Таблица 2. Технические характеристики упаковки.

№	Характеристика	Значение
<i>Индивидуальная упаковка</i>		
1	Длина*, мм	89
2	Ширина*, мм	29.5
3	Внешний вид	1. Не должно быть дыр и разрывов; 2. Не должно быть складок и морщин; 3. Не должно быть никаких посторонних веществ; 4. Адгезивная часть после вскрытия упаковки должна быть в адгезивном состоянии.
4	Испытания на герметичность	Минимум 50гс/10мм
5	Прочность на растяжение	Более 10 кгс/25мм
6	Испытания на стерильность	Нет микробного роста
<i>Потребительская упаковка</i>		
1	Длина*, мм	64
2	Ширина*, мм	20
3	Высота*, мм	110

* Допустимые отклонения не более 10%

11.2. Комплектность.

В состав поставки входит:

№	Наименование	Количество, шт.
1	Пластырь	12, 16, 20, 24, 28, 32
2	Индивидуальная упаковка	12, 16, 20, 24, 28, 32
3	Потребительская	1

11.3. Маркировка.

Маркировка наносится непосредственно на упаковку и/или индивидуальную упаковку. Маркировку наносят любым способом (печатью, тиснением, штампом), обеспечивающим ее яркость, четкость и читаемость.

Маркировка индивидуальной упаковки:

- номер партии «LOT»;
- годен до «» или «EXP».

Маркировка потребительской упаковки:

- наименование производителя (изготовителя), наименование страны-изготовителя, адрес;
- наименование компании-импортера/ уполномоченной организации, адрес;
- наименование изделия;
- количество;
- размеры;
- срок годности изделия;
- сведения о дате изготовления;
- не использовать при поврежденной упаковке;
- номер партии;
- способ хранения;

 YOUNG CHEMICAL CO., LTD.	Эксплуатационная документация	Файл №	ПЛАСТЫРЬ LUXPLAST Кровоостанавливающий
		Ред. №	2
		Дата	20 июля 2020 г.

- правила использования;
- сведения о стерильности;
- штриховой код изделия (при необходимости);
- информацию о сертификации (при наличии);
- регистрационный номер.

Транспортная маркировка:

- наименование производителя (изготовителя), наименование страны-изготовителя, адрес;
- наименование компании-импортера/ уполномоченной организации, адрес;
- наименование изделия;
- количество;
- срок годности;
- номер партии «LOT:...»;
- штриховой код изделия.

Надписи при маркировке могут быть заменены символами.

11.4. Символы, применяемые при маркировке.



Температурный диапазон



Не допускать воздействия солнечного света



Беречь от влаги



Не использовать повторно



Российское соответствие



Европейское соответствие



Утилизировать как бытовой мусор



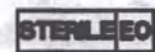
Использовать до



Номер партии



Зеленая точка



Стерилизация с применением окиси этилена



Не использовать при поврежденной упаковке

	Эксплуатационная документация	Файл №	ПЛАСТЫРЬ LUXPLAST Кровоостанавливающий
		Ред. №	2
		Дата	20 июля 2020 г.



Дата изготовления

12. Информация для проверки правильности установки (монтажа) медицинского изделия и его готовности к безопасной работе эксплуатации.

12.1. Содержание и периодичность технического обслуживания, включая очистку и дезинфекцию медицинского изделия.

Пластыри являются одноразовым медицинским изделием и не подлежат содержанию и техническому обслуживанию. Пластыри выпускаются в стерильном виде и не подлежат предварительной очистке и дезинфекции перед применением.

12.2. Перечень предоставленных производителем (изготовителем) медицинского изделия сведений, ключей, паролей доступа, программ, необходимых для монтажа, наклейки, эксплуатации и технического обслуживания медицинского изделия.

Не применимо.

12.3. Перечень расходных материалов (компонентов, реагентов), а также процедуру их применения и замены.

Не применимо.

12.4. Необходимость калибровки для обеспечения надлежащей и безопасной работы медицинского изделия в течение срока его службы.

Не применимо.

12.5. Метода снижения рисков, связанных с установкой, калибровкой или техническим обслуживанием медицинского изделия.

Не применимо.

12.6. Информация о монтаже, наладке, настройке, калибровке и иным действиям, необходимым для ввода медицинского изделия в эксплуатацию и его правильной эксплуатации (применения).

Вскрыть упаковку, снять защитный бумажный слой и, не касаясь подушечки пальцами, зафиксировать пластырь на ране. Рекомендуются менять пластырь по мере необходимости, но не реже одного раза в день.

12.7. Информация о перечне основных характеристик по эксплуатации (применению) медицинского изделия, условиям транспортировки и хранения.

а) Общие требования.

Основа пластыря водонепроницаемая, липкий слой гипоаллергенный. Пластырь не должен иметь резкого запаха других химических соединений, кроме входящих в состав липкого слоя.

Липкий слой должен быть бесцветным.

б) Требования к внешнему виду.

Пластырь не должен иметь внешних дефектов: неровно обрезанных краев, складок основы, дыр, посторонних включений, комков, следов неравномерной пропитки и непокрытой пластырной массой мест.

в) Требования к защитному покрытию.

 YOUNG CHEMICAL CO., LTD.	Эксплуатационная документация	Файл №	ПЛАСТЫРЬ LUXPLAST Кровоостанавливающий
		Ред. №	2
		Дата	20 июля 2020 г.

Пластырь должен быть защищен защитным покрытием. Защитное покрытие должно сниматься без усилия, на поверхности защитного покрытия не должно оставаться участков пластырной массы.

г) Условия транспортировки.

Транспортируется любым видом транспорта.

В процессе транспортировки следует использовать чистые средства и соблюдать меры предосторожности; не ставьте тяжелый груз на изделия, не допускайте контакта изделия с острыми предметами, предохраняйте продукт от ударов; не подвергайте продукт воздействию солнечных лучей.

Транспортировать при температуре от -50°C до +50°C.

д) Условия хранения.

Хранить в упакованном виде при температуре от +1°C до +30°C в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей и недоступном для детей месте.

е) Срок годности.

Срок годности 5 лет с даты производства.



Эксплуатационная документация

Файл №

ПЛАСТИРЬ LUXPLAST
Кровоостанавливающий

Ред. №

2

Дата

20 июля 2020 г.

12.8. Перечень применяемых стандартов.

№	Категория	Наименование	Описание
1	Системные	MDD 93/42/EEC	с изменениями внесенными 5 сентября 2007 в отношении медицинских изделий 2007/47/EC
		EN ISO 13485:2012/ AC:2012	Изделия медицинские – Применение рисков управления к медицинским изделиям
		EN ISO 14971:2012	Изделия медицинские – Применение рисков управления к медицинским изделиям
2	Другие	EN ISO 15223-1:2012	Медицинские приборы. Медицинские приборы символы, используемые с метками, маркировка и информация, которая поставляется. Общие требования.
		EN 1041: 2008	Медицинские изделия, информация представляемая производителем
		ASTM F 1980-2	Стандартное руководство по ускоренному старению стерильных упаковок медицинских изделий
3	Биологическая оценка	EN ISO 10993-1 :2009/AC:2010	Биологическая оценка медицинских изделий-Часть 1: Оценка и тестирование в рамках процесса управления рисками
		EN ISO 10993-5 : 2009	Биологическая оценка медицинских изделий-Часть 5: Испытания на цитотоксичность in vitro.
		ISO 10993-10 : 2013	Биологическая оценка медицинских изделий-Часть 10: Тесты на раздражение и сенсибилизацию кожи

4	Стерилизация оксидом этилена	EN ISO 10993-7 : 2008/AC:2009	Биологическая оценка медицинских изделий-Часть 7: Остаточное содержание оксида этилена после стерилизации
		EN ISO 11135-1 : 2007	Стерилизация медицинских изделий - Оксидом этилена-Часть 1: Требования к разработке, валидации и текущему контролю процесса стерилизации медицинских изделий
		EN ISO 11737-1 :2006/AC:2009	Стерилизация медицинских изделий. Микробиологические методы. Часть 1. Определение популяции микроорганизмов на продуктах
		EN ISO 11737-2 : 2009	Стерилизация медицинских изделий. Микробиологические методы. Часть 2. Испытания на стерильность, проводимые при определении, валидации и поддержании процесса стерилизации
		EN 556-1 :2001/AC:2006	Стерилизация медицинских изделий. Требования к медицинским изделиям, подлежащим обозначению "СТЕРИЛЬНО". Часть 1: Требования к окончательно стерилизованным медицинским изделиям
5	Тестирование пластыря	EN 13726-1 : 2002/AC:2006	Методы испытаний для первичной повязки на рану. Часть 1. Аспекты впитываемости
		EN 13726-2 : 2002	Методы испытаний для первичной повязки на рану. Часть 2. Скорость проникновения паров влаги в проницаемую пленочную повязку

	Эксплуатационная документация	Файл №	ПЛАСТЫРЬ LUXPLAST Кровоостанавливающий
		Ред. №	2
		Дата	20 июля 2020 г.

6	Упаковка	EN ISO 11607-1 : 2009	Упаковка для окончательно стерилизованного медицинского изделия. Часть 1. Требования к материалам, стерильной барьерной системе и системе упаковки.
		EN ISO 11607-2 : 2006	Упаковка для окончательно стерилизованного медицинского изделия. Часть 2: Требования к валидации процессов формирования, герметизации и сборки.
7	Чистота помещения	ISO 14644-1 : 2015	Чистые помещения и связанные с ними контролируемые среды. Часть 1. Классификация чистоты воздуха
		ISO 14644-2 : 2015	Чистые помещения и связанные с ними контролируемые среды. Часть 2. Спецификация для тестирования и мониторинга, чтобы доказать постоянное соответствие ISO 14644-1
		ISO 14644-3 : 2005	Чистые помещения и связанные с ними контролируемые среды. Часть 3. Метрология и методы испытаний
		ISO 14698-1 : 2003	Чистые помещения и связанные с ними контролируемые среды. Контроль биологического загрязнения. Общие принципы и методы.
		ISO 14698-2 : 2003	Чистые помещения и связанные с ними контролируемые среды. Контроль биологического загрязнения. Оценка и интерпретация данных биологического загрязнения.
8	Руководство MEDDEV	MEDDEV 2.7.1 Ред.3	Клиническая оценка: руководство для производителей и уполномоченных органов
		MEDDEV 2.12/2 Ред.2	Пост маркетинговые клинические исследования. Руководство для производителей и уполномоченных органов.
		MEDDEV 2.12/1 Ред.8	Руководство по системе осмотра медицинских изделий

	Эксплуатационная документация	Файл №	ПЛАСТЫРЬ LUXPLAST Кровоостанавливающий
		Ред. №	2
		Дата	20 июля 2020 г.

13. Информация о стерильном состоянии медицинского изделия, методе его стерилизации и о порядке действий в случае нарушения стерильной упаковки.

Пластыри выпускаются в стерильном виде. Метод стерилизации – газовый (этиленоксидом).

Индивидуальная упаковка с пластырем должна быть целостной. Если индивидуальная упаковка нарушена, используйте другой пластырь.

14. Информация о порядке обработки медицинского изделия для его повторного использования, включая очистку, дезинфекцию, упаковку и при необходимости метод повторной стерилизации, а также критерии непригодности медицинского изделия для применения.

Пластыри являются одноразовым медицинским изделием и не подлежат повторному использованию, очистке, дезинфекции и упаковке. После применения утилизируются как бытовой мусор.

15. Меры предосторожности.

- Не используйте пластырь на глазах;
- Не используйте пластырь для серьезных и ожоговых ран;
- При возникновении раздражения, прекратите использование и при необходимости проконсультируйтесь с врачом;
- Не используйте пластырь повторно;
- Меняйте пластырь при намокании или чаще, если это необходимо.

16. Информация об обстоятельствах, при которых потребитель должен проконсультироваться с медицинским работником.

При возникновении раздражения, прекратите использование и при необходимости проконсультируйтесь с врачом.

17. Информация о первоначальном выпуске эксплуатационной документации.

02 марта 2020г.

18. Порядок и условия утилизации или уничтожения медицинского изделия.

18.1. Утилизация в лечебно-профилактических учреждениях.

Сбор, временное хранение и вывоз пластыря, потерявшего потребительские свойства (использованного пластыря), следует выполнять в соответствии со схемой обращения медицинских отходов, принятой в организации, осуществляющей медицинскую деятельность.

18.2. Утилизация в домашних условиях.

Использованный пластырь следует утилизировать как бытовой мусор.

등부 2020 년 제

9827

호

Registered No. 2020 - 9827

인 증

Notarial Certificate

위 위임장 ----- 에
기재된 주식회사 영케미칼 대표이사 윤한성
의 대리인 장명수 ----- 은(는)
본 공증인의 면전에서 위 본인이 서명한
것임을 확인하였다.

2020 년 8 월 12 일

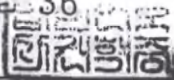
이 사무소에서 위 인증한다.

공증인가 대한법무법인

소속 서울중앙지방검찰청

서울 서초구 동작대로 36

대광빌딩 3층



공증인 공증담당변호사

Handwritten signature of Kwon Hyuk Jung



JANG MYEONG SU attorney-in-fact of
YOUNG CHEMICAL CO., LTD.
YOUN HAN SUNG / PRESIDENT
appeared before me and admitted said
principal's subscription to the attached

OPERATION DOCUMENTATION.

This is hereby attested on this
12 day of Aug. 2020 at this office.

Daehan Law Firm & Notary Office Inc.
Belong to Seoul Central District
Prosecutors' Office
DaeGwang B/D 3F, 36 Dongjak-daero,
Seocho-gu, Seoul, Korea

Attorney-at-law

Handwritten signature of Kwon Hyuk Jung

KWON HYUK JUNG

This office has been authorized by the
Minister of Justice, the Republic of
Korea, to act as Notary Public since
January 6, 2010 under Law No. 11823

Стр. 1:

Тел.: (02) 590-0900
Факс: (02) 3477-0957

Регистрационный № 2020-9827

НОТАРИАЛЬНОЕ СВИДЕТЕЛЬСТВО

Юридическая и нотариальная контора «Даэхан»
Даэгван В/Д 3F, 36 Тонджак-даэро,
Сечо-гу, Сеул, Корея
Тел.: (02) 590-0900
Факс: (02) 3477-0957

/Печать/: Юридическая и нотариальная контора «Даэхан»

Стр. 2:

ЗАЯВЛЕНИЕ

Мы (компания-заявитель), компания «ЯНГ КЕМИКАЛ КО., ЛТД.»,
настоящим заявляем, что:

1. прилагаемые документы:
ЭКСПЛУАТАЦИОННАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

☒ являются подлинными.

☐ являются точными переводами текстов, изначально составленных на корейском языке (которые мы также считаем подлинными).

/Штамп/

12.08.2020

Подпись /Штамп/: Компания «Янг Кемикал Ко., Лтд.»

/подпись/

Президент / Х.С. Юн

/Штамп/

/Печать/

Стр. 3:

/Штамп/: Компания «Янг Кемикал Ко., Лтд.»

/подпись/

Президент / Х.С. Юн

Регистрационный № 2020-9827

Нотариальное свидетельство

ЧЖАН МЁНГ СУ, доверенное лицо **ПРЕЗИДЕНТА КОМПАНИИ «ЯНГ КЕМИКАЛ КО., ЛТД.» ЮН ХАНСУНГА**, посетил меня и подтвердил подлинность подписи упомянутого доверителя, проставленной на

ЭКСПЛУАТАЦИОННОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ.

Подтверждено 12 августа 2020 г. в помещении конторы.

Юридическая и нотариальная контора «Дазхан»

Орган подчинения: Центральная окружная прокуратура Сеула
Дазгван В/Д 3F, 36 Тонджак-даэро,
Сечо-гу, Сеул, Корея

/Штамп/

Юрист
/подпись/

/Штамп/

КВОН ХЬЮК ЧЖУН

Настоящая контора уполномочена вести нотариальную деятельность Министром юстиции Республики Корея с 06 января 2010 г. согласно Закону № 11823

Перевод данного текста сделан мной, переводчиком Марычевым Юрием Игоревичем.

Российская Федерация

Город Москва

Третьего сентября две тысячи двадцатого года

Я, Ребрина Елена Дмитриевна, временно исполняющая обязанности нотариуса города Москвы Акимов Глеба Борисовича, свидетельствую подлинность подписи переводчика Марычева Юрия Игоревича.

Подпись сделана в моем присутствии.

Личность подписавшего документ установлена.

Зарегистрировано в реестре: № 77/09-н/77-2020-

Взыскано государственной пошлины (по тарифу): 100 руб.

Уплачено за оказание услуг правового и технического характера: 300 руб.

Всего прошнуровано, пронумеровано
и скреплено печатью 12 лист(а)(ов)

ВРИО нотариуса

Е.Д. Ребрина