

[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 - 10158

## 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) : Dong Bang Medical Co., Ltd.  
do hereby solemnly and sincerely declare :

1. That the attached document(s) : Instruction version 2

☒

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.

. August . 19<sup>th</sup> . 2020.

Signature \_\_\_\_\_

Dong Bang Medical Co.,LTD.



PRESIDENT KIM KEUN SIK



«УТВЕРЖДАЮ» / "APPROVE"

Dong Bang Medical co., Ltd., Корея

**President**

(должность/position)

Dong Bang Medical Co.,LTD.

**Kim Keun Sik**

(имя/name)

  
PRESIDENT KIM KEUN SIK



(подпись/signature)

**М.П. / Stamp**

**ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ  
МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ**

**INSTRUCTION FOR USE  
OF MEDICAL DEVICE**

**Ланцеты одноразовые NANOLET**  
производства  
Донг Бэнг Медикал Ко., Лтд., Корея

Версия 02

**Disposable lancets NANOLET**  
produced by  
Dong Bang Medical Co., Ltd., Korea

Version 02

2020 г.  
Year 2020

**1. Наименование медицинского изделия**

Ланцеты одноразовые NANOLET (далее по тексту – ланцет, медицинское изделие, изделие), в вариантах исполнения:

1. Ланцеты одноразовые NANOLET DB903B, толщина иглы 25G.
  - 1.1. Ланцет одноразовый – 10 штук.
  - 1.2. Инструкция по применению.
2. Ланцеты одноразовые NANOLET DB903B, толщина иглы 25G.
  - 2.1. Ланцет одноразовый – 50 штук.
  - 2.2. Инструкция по применению.
3. Ланцеты одноразовые NANOLET DB903B, толщина иглы 25G.
  - 3.1. Ланцет одноразовый – 100 штук.
  - 3.2. Инструкция по применению.
4. Ланцеты одноразовые NANOLET DB905B, толщина иглы 28G.
  - 4.1. Ланцет одноразовый – 10 штук.
  - 4.2. Инструкция по применению.
5. Ланцеты одноразовые NANOLET DB905B, толщина иглы 28G.
  - 5.1. Ланцет одноразовый – 50 штук.
  - 5.2. Инструкция по применению.
6. Ланцеты одноразовые NANOLET DB905B, толщина иглы 28G.
  - 6.1. Ланцет одноразовый – 100 штук.
  - 6.2. Инструкция по применению.
7. Ланцеты одноразовые NANOLET DB906B, толщина иглы 30G.
  - 7.1. Ланцет одноразовый – 10 штук.
  - 7.2. Инструкция по применению.
8. Ланцеты одноразовые NANOLET DB906B, толщина иглы 30G.
  - 8.1. Ланцет одноразовый – 50 штук.
  - 8.2. Инструкция по применению.
9. Ланцеты одноразовые NANOLET DB906B, толщина иглы 30G.
  - 9.1. Ланцет одноразовый – 100 штук.
  - 9.2. Инструкция по применению.

**2. Комплектность**

Комплект поставки включает ланцеты в упаковке по 10, или 50 или 100 штук, инструкцию по применению

**3. Назначение, область применения, показания и противопоказания к применению**

Ланцеты одноразовые NANOLET предназначены для загрузки в ручку-скарификатор для осуществления прокола кожи пальца или иных частей тела с целью получения образца капиллярной крови

Ланцеты могут использоваться как квалифицированным медицинским персоналом, так и людьми без медицинской подготовки в условиях лечебных, или лечебно-профилактических медицинских учреждений, или на дому.

Область применения ланцетов – вспомогательные и общепольничные медицинские изделия.

Показание к применению изделия – необходимость взятия образца крови для проведения анализа.

При использовании изделия по назначению и в соответствии с инструкцией по применению противопоказаний и ограничений в применении нет.

**4. Меры предосторожности:**

- игла стерильна, если колпачок не снят и не поврежден;
- не использовать, если защитный колпачок был ранее снят;
- не использовать изделие повторно;

- не снимать защитный колпачок перед установкой ланцета в прокалывающее устройство. После установки ланцета снять защитный колпачок непосредственно перед закрытием колпачка прокалывающего устройства.

#### 5. Побочные действия

Побочных действий при применении ланцетов не выявлено.

#### 6. Описание медицинского изделия и его основные технические характеристики

Ланцеты – медицинские изделия для сбора крови одноразового применения, состоящие из небольшой копьевидной иглы, заключенной в ручку, защитного колпачка, обеспечивающего стерильность иглы, и предназначенные для установки в прокалывающее устройство (ручка-скарификатор).

Преимущества изделия:

- сверхострый тонкий наконечник ланцета;
- гладкое трех-кромочное острие с электро-полировкой;
- подходит для большинства прокалывающих устройств.

Ланцеты поставляются в стерильном виде (радиационная стерилизация), непригодны для повторной стерилизации, нетоксичны, апиrogenны.

Габаритные размеры и масса изделия представлены в таблице 1.

Таблица 1 – Габаритные размеры ланцетов одноразовых NANOLET

| Наименование показателя                  | DB903B    | DB905B    | DB906B    |
|------------------------------------------|-----------|-----------|-----------|
| Полная длина изделия, мм                 | 31,0±1    | 31,0±1    | 31,0±1    |
| Длина изделия без защитного колпачка, мм | 22,5±0,7  | 22,5±0,7  | 22,5±0,7  |
| Ширина изделия, мм                       | 6,3±0,5   | 6,3±0,5   | 6,3±0,5   |
| Диаметр защитного колпачка, мм           | 8,5±0,6   | 8,5±0,6   | 8,5±0,6   |
| Диаметр иглы, мм                         | 0,50±0,04 | 0,35±0,04 | 0,30±0,04 |
| Толщина иглы, G (Gauge)                  | 25        | 28        | 30        |
| Рабочая длина иглы, мм                   | 3,50±0,3  | 3,50±0,3  | 3,50±0,3  |
| Общая длина иглы, мм                     | 23,0±1,2  | 23,0±1,2  | 23,0±1,2  |
| Масса изделия, г                         | 0,52±0,05 | 0,52±0,05 | 0,52±0,05 |

При производстве составных частей медицинского изделия используются материалы, указанные в таблице 2.

Таблица 2 – Материалы изготовления изделий

| №  | Наименование             | Характеристика                                                                                                                                |
|----|--------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1. | Защитный колпачок, ручка | Полиэтилен низкой плотности (ПЭНП): CAS 9002-88-4, марка XJ700, по KS M ISO 1872-1, KS M ISO 1872-2.                                          |
|    |                          | Краситель белый – диоксид титана марки Neolux TA 101, CAS 13463-67-7,                                                                         |
|    |                          | или краситель голубой – пигмент Blue 15 марки P0655, CAS 147-14-8, или краситель светло-зеленый – пигмент Green 7 марки P0660, CAS 1328-53-6. |
| 2. | Игла                     | Нержавеющая сталь: CAS 7004-02-01, марка SUS 304 по JIS G 4309                                                                                |

Ланцеты не содержат в составе материалов животного происхождения, лекарственных веществ и производных продуктов клеток и крови человека.

#### 7. Стерильность

Изделия поставляются в стерильном виде.

Способ стерилизации ланцетов – поток гамма-излучения (радиация) минимальной дозой 12,5 КГр.

Изделие остается стерильным до конца срока, указанного на упаковке, если защитный колпачок ланцета не снят и не поврежден.

**8. Использование изделия**

Ланцеты применяются совместно с прокалывающими устройствами следующих наименований: Multi-Lancet Device, Multi-Lancet Device 2, САТЕЛЛИТ, IME-DC, Diacont, Микролет Некст (Microlet Next).

Порядок применения изделия:

- снять колпачок с прокалывающего устройства;
- вставить ланцет в прокалывающее устройство;
- открутить защитный колпачок ланцета;
- одеть колпачок прокалывающего устройства.

Пожалуйста, обратитесь также к инструкции по применению прокалывающего устройства, чтобы узнать о том, как отрегулировать глубину прокола и получить образец крови.

**9. Условия транспортирования, хранения, применения**

Транспортирование ланцетов проводится любым видом транспорта, в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозок, действующими на транспорте данного вида.

Условия транспортирования:

- температура воздуха: от 0°C до +60°C;
- значение относительной влажности воздуха – 50±2%.

Условия хранения:

- температура воздуха: от 0°C до +25°C;
- значение относительной влажности воздуха – 40±2%;
- хранить в сухом, недоступном для детей месте;
- хранить ланцеты вдали от прямых солнечных лучей.

Условия применения:

- температура воздуха: от 0°C до +22 °C
- значение относительной влажности воздуха – 40 ±2%.

Медицинские изделия устойчивы к воздействиям биологических жидкостей и выделений тканей организма, с которыми они контактируют в процессе эксплуатации при номинальных значениях температуры от 32 до 42°C.

**10. Техническое обслуживание и ремонт**

Техническое обслуживание и ремонт ланцетов не предусмотрены.

**11. Порядок осуществления утилизации изделия**

После использования воткнуть иглу ланцета в плоскую сторону защитного колпачка и утилизировать. Утилизацию осуществлять в соответствии с законодательством, страны, в которой применяется данное изделие.

**12. Гарантии изготовителя**

Предприятие-изготовитель гарантирует соответствие продукции нормативным требованиям при условии соблюдения правил эксплуатации, транспортирования и хранения, установленных в настоящем документе.

Срок годности определен производителем на период 5 лет с даты стерилизации.

**13. Производитель**

Компания: Dong Bang Medical Co., Ltd. (Донг Бэнг Медикал Ко., Лтд.).

Адрес: Копея, 40, 30, Saneopdanji-gil, Ungcheon-Eup, Boryeong-si, Chungcheongnam-do (Chungnam), Korea

Тел.: +82-41-933-7785, эл.почта: info@dbneedle.com

**14. Уполномоченный представитель производителя в РФ**

Общество с ограниченной ответственностью «АРКРЭЙ» (ООО «АРКРЭЙ»).

Адрес: Россия, 141983, Московская область, г. Дубна, ул. Программистов, д. 4, оф. 303.

Тел.: +7 (499) 703-34-92, эл.почта: semenovam@arkray.co.jp

**15. Стандарты, которым соответствует изделие**

| Документ                                  | Обозначение                                                                                                                                                                |
|-------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Международные</b>                      |                                                                                                                                                                            |
| MDD                                       | Директива Совета 93/42/EEC от 14 июня 1993 о медицинских изделиях.                                                                                                         |
| 2007/47/EC (вносит изменения в 93/42/EEC) | Медицинское оборудование.                                                                                                                                                  |
| ISO 13485: 2016                           | Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Требования для целей регулирования                                                                                      |
| EN ISO 13485:2016                         | Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Требования для целей регулирования                                                                                      |
| KS M ISO 1872-1:2006                      | Пластмассы. Полиэтиленовые (PE) формовочные и экструзионные материалы. Часть 1. Система обозначений и основа для технических условий                                       |
| KS M ISO 1872-2: 2011                     | Пластмассы. Полиэтиленовые (PE) формовочные и экструзионные материалы. Часть 2. Приготовление образцов для испытаний и определение свойств                                 |
| JIS G 4309: 2013                          | Проволока из нержавеющей стали                                                                                                                                             |
| EN ISO 11607-1: 2020                      | Упаковка для окончательно стерилизованных медицинских изделий. Часть 1. Требования к материалам, стерильным барьерным системам и упаковочным системам                      |
| EN ISO 11607-2: 2020                      | Упаковка для окончательно стерилизованных медицинских изделий. Часть 2. Требования к валидации процессов формования, герметизации и сборки                                 |
| EN ISO 15223-1: 2016                      | Медицинские устройства - символы для использования с этикетками медицинского изделия, маркировка и информация для будущего предоставляться - часть 1. Общие требования     |
| EN ISO 10993-1: 2009                      | Биологическая оценка медицинских изделий. Часть 1. Оценка и тестирование в процессе управления рисками                                                                     |
| EN ISO 10993-5:2009                       | Биологическая оценка медицинских устройств - часть 5: испытания на цитотоксичность in vitro                                                                                |
| ISO 10993-10:2010                         | Биологическая оценка медицинских изделий - часть 10: испытания для раздражения и сенсибилизации кожи                                                                       |
| EN ISO 11137-1: 2015                      | Стерилизация медицинской продукции. Радиационная стерилизация. Часть 1. Требования к разработке, валидации и текущему контролю процесса стерилизации медицинских изделий   |
| EN ISO 11137-2: 2015                      | Стерилизация медицинской продукции. Радиационная стерилизация. Часть 2. Установление стерилизующей дозы                                                                    |
| EN ISO 11737-1: 2018                      | Стерилизация медицинских изделий. Микробиологические методы. Часть 1. Определение популяции микроорганизмов на продуктах                                                   |
| EN ISO 11737-2: 2010                      | Стерилизация медицинских изделий. Микробиологические методы. Часть 2. Испытания на стерильность, выполняемые в определении, валидации и обслуживании процесса стерилизации |
| ASTM F 1980: 2016                         | Стандартное руководство по ускоренному старению стерильных барьерных систем для медицинских приборов                                                                       |
| ISO 14644-5:2004                          | Чистые комнаты и связанные с ними контролируемые среды. Операции.                                                                                                          |
| ISO 2859-1:1999                           | Процедуры выборочного контроля по альтернативному признаку. Часть 1. Планы выборочного контроля последовательных партий на основе приемлемого уровня качества AQL          |
| EN ISO 14971: 2019                        | Изделия медицинские. Применение менеджмента риска к медицинским изделиям                                                                                                   |
| EN 1041: 2008                             | Информация, предоставляемая производителем медицинских изделий                                                                                                             |
| <b>Национальные</b>                       |                                                                                                                                                                            |
| ГОСТ Р 50444-92                           | Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические условия                                                                                                    |
| ГОСТ Р 31508-2012                         | Изделия медицинские. Классификация в зависимости от потенциального                                                                                                         |

Инструкция по применению

Версия 02 от 24.07.2020 г.

5

| Документ                                        | Обозначение                                                                                                                                                      |
|-------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ГОСТ 19126-2007                                 | Инструменты медицинские металлические. Общие технические условия                                                                                                 |
| ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014                         | Изделия медицинские. Символы, применяемые при маркировании на медицинских изделиях, этикетках и в сопроводительной документации. Часть 1. Основные требования    |
| ГОСТ ISO 11607-1-2018                           | Упаковка для медицинских изделий, подлежащих финишной стерилизации. Часть 1. Требования к материалам, барьерным системам для стерилизации и упаковочным системам |
| ГОСТ Р 52770-2016                               | Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний                                                          |
| ГОСТ ISO 10993-1-2011                           | Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования                                                          |
| ГОСТ Р ИСО 10993-2-2009                         | Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 2. Требования к обращению с животными                                             |
| ГОСТ ISO 10993-4-2011                           | Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 4. Исследование изделий, взаимодействующих с кровью                               |
| ГОСТ ISO 10993-5-2011                           | Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследование на цитотоксичность: методы in vitro                               |
| ГОСТ ISO 10993-10-2011                          | Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия                      |
| ГОСТ ISO 10993-11-2011                          | Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 11. Исследования общетоксического действия.                                       |
| ГОСТ ISO 10993-12-2015                          | Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 12. Приготовление проб и контрольные образцы                                      |
| Приказ Минздрава №4н от 06.06.2012              | Об утверждении номенклатурной классификации медицинских изделий                                                                                                  |
| Государственная фармакопея РФ ОФС.1.2.4.0005.15 | Пирогенность                                                                                                                                                     |

## Символы, используемые на упаковке изделия

| Упаковка – пакет |                                                       | Упаковка – коробка |                                                       |
|------------------|-------------------------------------------------------|--------------------|-------------------------------------------------------|
|                  | Знак CE                                               |                    | Знак CE                                               |
|                  | Радиационная стерилизация                             |                    | Радиационная стерилизация                             |
|                  | Не использовать повторно!                             |                    | Не использовать повторно!                             |
|                  | Обратитесь к инструкции по применению                 |                    | Дата изготовления                                     |
|                  | Осторожно! Обратитесь к инструкции по применению      |                    | Внимание!                                             |
|                  | Код партии                                            |                    | Код партии                                            |
|                  | Использовать до...                                    |                    | Использовать до...                                    |
|                  | Изготовитель                                          |                    | Изготовитель                                          |
|                  | Уполномоченный представитель в Европейском сообществе |                    | Уполномоченный представитель в Европейском сообществе |

## Рекламация

В случае возникновения претензий, по всем вопросам обращайтесь в:  
Общество с ограниченной ответственностью «АРКРЭЙ» (ООО «АРКРЭЙ»)  
Россия, 141983, Московская обл., г. Дубна, ул. Программистов, д. 4, оф. 303.

Тел.: +7 (499) 703-34-92

эл. почта: semenovam@arkray.co.jp

Р/У № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_ г.



등부 2020 년 제 10158 호 Registered No. 2020 - 10158

인 증

Notarial Certificate

위 선언서-----에  
기재된 주식회사 동방메디컬 대표이사 김근식의  
대리인 장명수 -----은(는)  
본 공증인의 면전에서 위 본인이 기명날인  
한 것임을 확인하였다.

JANG MYEONG SU attorney-in-fact of  
Dong Bang Medical Co., Ltd  
President Kim Keun Sik  
appeared before me and admitted said  
principal's subscription to the attached.

DECLARATION.

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

2020 년 8 월 20 일  
이 사무소에서 위 인증한다.

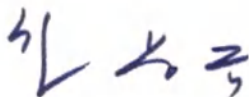
Daehan Law Firm & Notary Office Inc.  
Belong to Seoul Central District  
Prosecutors' Office  
DaeGwang B/D 3F, 36 Dongjak-daero,  
Seocho-gu, Seoul, Korea

공증인가 대한법무법인

소속 서울중앙지방검찰청  
서울 서초구 동작대로 36  
대광빌딩 3층

Attorney-at-law

공증인 공증담당변호사



HAHN BONG KYOO

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

## APOSTILLE

(Convention de La Haye du 5 octobre 1961)

1. Country : Republic of Korea

This public document

2. has been signed by **HAHN BONG KYOO**

3. acting in the capacity of **Notary Public**

4. bears the seal/stamp of **DAEHAN LAW FIRM AND NOTARY  
OFFICE INC**

### Certified

5. at **Seoul**

6. **20/08/2020**

7. by **The Ministry of Justice**

8. No. **XXA202001IP9VX**

9. Seal/ stamp

10. Signature

*Kim Jae-il*

Kim Jae-il



[Перевод с английского и корейского языков на русский язык]

[Герб Республики Корея]

[Печать: «Нотариально-юридическая компания Дэхан Инк.», нотариус Хан Бон Кьо]

[Форма № 41]  
ДэКван Билдинг, 3 этаж,  
36 Донгъяк-дэро, Сочхо-гу,  
Сеул, Республика Корея

**«НОТАРИАЛЬНО-  
ЮРИДИЧЕСКАЯ КОМПАНИЯ  
ДЭХАН ИНК.»**

ТЕЛ.: (02) 590-0900  
ФАКС: (02) 3477-0957

Регистрационный номер: 2020 – 10158

## НОТАРИАЛЬНОЕ СВИДЕТЕЛЬСТВО

**«Нотариально-юридическая компания Дэхан Инк.»  
(Daehan Law Firm & Notary Office Inc.)**

ДэКван Билдинг, 3 этаж, 36 Донгъяк-дэро, Сочхо-гу, Сеул, Республика Корея  
(DaeGwang B/D 3F, 36 Dongjak-daero, Seocho-gu, Seoul, Korea)  
ТЕЛ.: (02) 590-0900  
ФАКС: (02) 3477-0957

[Тисненая печать: «Нотариально-юридическая компания Дэхан Инк.»]

210 мм × 297 мм (Бланк с защитой) (1 категория) 70 г/м<sup>2</sup>

# ДЕКЛАРАЦИЯ

Мы (заявитель), компания «Донг Бэнг Медикал Ко., Лтд.» (Dong Bang Medical Co., Ltd.),  
настоящим официально и прямо заявляем, что:

1. Прилагаемый документ(-ы): «Инструкция, версия 2»

☒ Является достоверным и точным.

☐ Является точным переводом текста, составленного на корейском языке, и мы добросовестно полагаем, что он является достоверным и точным.

19 августа 2020 г.

Подпись \_\_\_\_\_

[Штамп: «Донг Бэнг Медикал Ко., ЛТД.»  
/подпись/

ПРЕЗИДЕНТ КИМ КЕУН-СИК (KIM KEUN SIK)]

[Печать компании «Донг Бэнг Медикал Ко., ЛТД.»]

[Печать: «Нотариально-юридическая компания Дэхан Инк.», нотариус Хан Бон Кьо]



Регистрационный номер: 2020 – 10158

## **НОТАРИАЛЬНОЕ СВИДЕТЕЛЬСТВО**

ЧЖАНГ МЬОНГ СУ (JANG MYEONG SU),  
поверенный президента «Донг Бэнг Медикал Ко., Лтд.»  
Ким Кеун-Сик,  
явившийся ко мне, признал указанную  
подпись доверителя на прилагаемой

ДЕКЛАРАЦИИ.

Настоящим засвидетельствовано 20 августа 2020 года в указанном офисе.

**«Нотариально-юридическая компания Дэхан Инк.»**  
Относится к Прокуратуре центрального округа Сеула  
ДэКван Билдинг, 3 этаж, 36 Донгъяк-дэро,  
Сочхо-гу, Сеул, Корея

Нотариус

/подпись/

**ХАН БОН КЬО (HAN BONG KYOO)**

Настоящая нотариальная контора уполномочена Министром юстиции Республики Корея  
предоставлять нотариальные услуги с 6 января 2010 года согласно закону № 11823.

[Печать: Нотариально-юридическая компания «Дэхан Инк.», нотариус Хан Бон Кьо]

ДэКван Билдинг, 3 этаж, 36 Донгъяк-дэро, Сочхо-гу, Сеул, Корея  
Тел.: (02) 590-0900, факс: (02) 3477-0957

210 мм × 297 мм (Бланк с защитой) (1 категория) 70 г/м<sup>2</sup>)

## АПОСТИЛЬ

(Гаагская конвенция от 5 октября 1961 года)

1. Страна: Республика Корея
2. Настоящий официальный документ
3. подписан: **ХАН БОН КЬО**,
4. выступающим в качестве **нотариуса**,  
скреплен печатью/штампом «**НОТАРИАЛЬНО-ЮРИДИЧЕСКОЙ  
КОМПАНИИ ДЭХАН ИНК.**»

## УДОСТОВЕРЕНО

5. в г. Сеул
6. 20.08.2020 г.
7. Министерством юстиции
8. за № **ХХА2020О1П9VX**
9. Печать/штамп
10. Подпись /подпись/  
Ким Джае-Ил (Kim Jae-il)

[Печать: Министерство юстиции, Республика Корея]

Российская Федерация

Город Москва.

Седьмого сентября две тысячи двадцатого года.

Я, Прокошенкова Елена Евгеньевна, нотариус города Москвы, свидетельствую подлинность подписи переводчика Князевой Виталины Васильевны.

Подпись сделана в моем присутствии.

Личность подписавшего документ установлена.

Зарегистрировано в реестре: № 21/86-н/77-2020-

Взыскано государственной пошлины (по тарифу): 100 руб. 00 коп.

Уплачено за оказание услуг правового и технического характера: 300 руб. 00 коп.

Е.Е. Прокошенкова

Прошнуровано, пронумеровано и скреплено печатью 15 лист (-а, -ов).

Е.Е. Прокошенкова