

To Roszdravnadzor

From LiNA MEDICAL APS (Denmark)

We send you the following document medical device registration in Russian Federation:

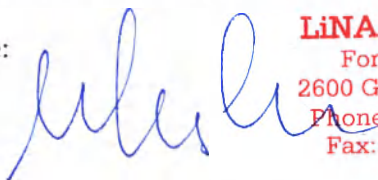
**Instruction for use for medical device "Endoscopic bipolar loop LiNA Bipolar Loop"  
in Russian**

Issued date: 2021/12/22

Date: 2021/12/22

On behalf of Niels Kornerup,

Signature:

A handwritten signature in blue ink, appearing to read "Hans Nugteren".

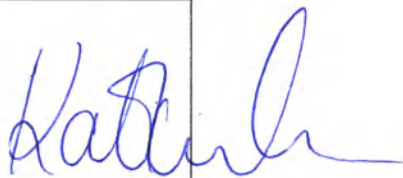
**LiNA Medical ApS**  
Formervangen 5  
2600 Glostrup Denmark  
Phone: +45 4329 6666  
Fax: +45 4329 6699

Hans Nugteren  
Director of Sales

The Danish Chamber of Commerce do hereby  
confirm that the company is known to us and registered  
with the relevant Danish authorities

13 JAN 2022

Danish Chamber of Commerce  
Secretary: Tina Hüsigg

|                                                                      |                                                                                    |                                       |                                                                                                                |
|----------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>APOSTILLE</b><br>(Convention de La Haye du 5 octobre 1961)        |                                                                                    |                                       |                                                                                                                |
| <b>1. Country:</b><br>Land:                                          | <b>Denmark</b><br>Danmark                                                          |                                       |                                                                                                                |
| <b>This public document</b><br>Dette offentlige dokument             |                                                                                    |                                       |                                                                                                                |
| <b>2. has been signed by</b><br>er underskrevet af                   | <b>Tina Hüsigg</b>                                                                 |                                       |                                                                                                                |
| <b>3. acting in the capacity of</b><br>i egenskab af                 | <b>Secretary</b><br>Sekretær                                                       |                                       |                                                                                                                |
| <b>4. bears the seal/stamp of</b><br>er forsynet med segl/stempel af | <b>Danish Chamber of Commerce</b><br>Dansk Erhverv                                 |                                       |                                                                                                                |
| <b>Certified</b><br>Attesteret                                       |                                                                                    |                                       |                                                                                                                |
| <b>5. at</b><br>i                                                    | <b>Copenhagen</b><br>København                                                     | <b>6. the</b><br>den                  | <b>13 Jan 2022</b><br>13 jan 2022                                                                              |
| <b>7. by</b><br>af                                                   | <b>Ministry of Foreign Affairs of Denmark</b><br>Udenrigsministeriet               |                                       |                                                                                                                |
| <b>8. No</b><br>nr.                                                  | <b>3BA9DBDF</b>                                                                    |                                       |                                                                                                                |
| <b>9. Seal/stamp:</b><br>Segl/stempel:                               |  | <b>10. Signature:</b><br>Underskrift: | <br>Katrine Mønster Pedersen |



This Apostille only certifies the authenticity of the signature and the capacity of the person who has signed the public document, and, where appropriate, the identity of the seal or stamp which the public document bears. This Apostille does not certify the content of the document for which it was issued.

To verify the issuance of this Apostille, scan the QR code or visit the following website:

<https://e-register.um.dk>



STERILE EO



## Инструкция по применению

# Петля эндоскопическая биполярная LiNA Bipolar Loop

производитель LiNA Medical ApS, Дания



LiNA Medical ApS (ЛИНА МЕДИКАЛ АПС) – Formervangen 5, 2600 Glostrup – DENMARK – Tel: +45 4329 6666 – Fax +45 4329 6699 –  
e-mail: [info@lina-medical.com](mailto:info@lina-medical.com) – [www.lina-medical.com](http://www.lina-medical.com)



ООО ЦИРМИ



[INFO@CIRMI.RU](mailto:INFO@CIRMI.RU)



[WWW.GOSZDRAVNADZOR.RU](http://WWW.GOSZDRAVNADZOR.RU)

заванным товарным знаком LiNA Medical в странах ЕС, США и КН

## **Название медицинских устройств**

Петля эндоскопическая биполярная LiNA Bipolar Loop (далее по тексту -LiNA Bipolar Loop).

## **Предусмотренное назначение**

Указанное медицинское изделие представляет собой эндоскопическое биполярное устройство в виде петли, предназначенное для супрацервикальной лапароскопической гистерэктомии и субсерозной педункулярной миомэктомии.

## **Показания к применению**

Предназначено для ампутации мобилизованной матки во время супрацервикальной (субтотальной) лапароскопической гистерэктомии и резекции деваскулированных подсерозных педункулярных миом. Подлежит использованию вместе с электрохирургическим генератором.

## **Популяция пациентов:**

Женщина любого возраста и веса, которой показана лапароскопическая супрацервикальная гистерэктомия или субсерозная миомэктомия педункулярной фибромы.

## **Противопоказания**

Биполярную петлю LiNA не следует использовать в следующих ситуациях:

- Если перешеек матки не может быть визуализирован по окружности перед активацией.
- Если матка или миома приросла к примыкающим органам.
- Если у пациентки большие миомы на задней стенке матки или маточной шейки.
- Ампутация матки, которая крупнее 20-й недели беременности.

## **Побочные эффекты**

Биполярная петля LiNA не оказывает каких-либо определенных побочных эффектов.

## **Предупреждения**

К биполярной петле LiNA применимы следующие предупреждения:

- Биполярная петля LiNA поставляется стерилизованной с использованием этиленоксидного процесса. Перед использованием изделия тщательно проверьте упаковку на наличие каких-либо повреждений. Не используйте изделие при поврежденном стерильном барьере. НЕ используйте устройство после даты истечения срока годности.
- Только для одноразового применения.
- Не используйте биполярную петлю LiNA повторно, не подвергайте ее повторной обработке или стерилизации. Любая повторная обработка может



привести к нарушению функциональности устройства. Повторное использование одноразовых устройств может также повысить риск перекрестного загрязнения. Попытки выполнения очистки устройства приведут к риску нарушения его функциональности и/или ошибкам сбора образцов патологического материала вследствие наличия остаточной ткани в биполярной петле LiNA.

- НЕ используйте устройство в присутствии легковоспламеняемых газов или легковоспламеняемых жидкостей.
- Не используйте устройство, если биполярная петля LiNA погнута, скручена, деформирована или не раскладывается полностью до первоначальной ромбовидной конструкции, когда рукоятка полностью продвинута вперед.
- Не видоизменяйте первоначальную ромбовидную конструкцию биполярной петли LiNA.
- Биполярная петля LiNA должна быть достаточно крупной для огибания тела матки или миомы. Затем расположите петлю вокруг шейки матки или ножки миомы.
- Всегда следите за тем, чтобы активная (т. е. неизолированная) часть электрода не входила в контакт с любым органом, отличным от матки или миомы, (напр., с кишкой или сосудом) перед активированием генератора.
- Не активируйте биполярную петлю LiNA при отсутствии возможности визуализации режущей петли.
- Извлекайте манипулятор матки перед активированием биполярной петли LiNA. С биполярной петлей LiNA следует использовать только манипулятор матки, изготовленный из непроводящего материала (напр., из пластика).
- Извлекайте внутриматочную спираль (ВМС) из матки перед активированием биполярной петли LiNA.
- Биполярную петлю LiNA НЕ следует использовать у пациентов, у которых мочевого пузыря не может быть полностью рассечен у нижнего переднего сегмента матки в связи с риском травмирования мочевого пузыря.
- Не допускайте контакта кабеля биполярной петли LiNA с кожей пациента или хирурга при активировании электрохирургической системы.
- Не применяйте избыточного усилия/нагрузки к биполярной петле LiNA. Это может повредить изделие или привести в результате к странгуляции или механическому секционированию матки или миомы с риском обильного кровотечения.
- Обязательно активируйте электрод перед отведением биполярной петли LiNA. Невыполнение активирования может иметь результатом механическое секционирование матки или миомы с риском обильного кровотечения.
- Не используйте биполярную петлю LiNA для нарезания матки или миомы на слои в качестве альтернативы морцелляции.
- Обязательно следите за тем, чтобы керамический наконечник был полностью отведен назад в ствол /трубку перед извлечением биполярной петли LiNA через



троакар для предотвращения застревания керамического наконечника в заслонке клапана.

- После применения необходимо утилизировать изделие и упаковку в соответствии с больничными, административными и/или местными законодательными нормами.
- Не активируйте биполярную петлю LiNA, если ее неизолированные провода находятся в контакте с металлическими объектами.

### **Меры предосторожности:**

Использование биполярной петли LiNA требует наличия у хирурга надлежащей подготовки и опыта проведения лапароскопической гистерэктомии и миомэктомии.

Несоблюдение всех применимых инструкций может привести к серьезным травмам пациента, хирурга или его ассистентов, а также негативно сказаться на результатах выполненных процедур.

Необходимо соблюдать меры предосторожности, если у пациента есть какое-либо имплантированное электронное устройство. Периоперационная группа должна консультироваться с командой, управляющей имплантированным устройством, до операции и по мере необходимости. При активации биполярная петля LiNA должна находиться на расстоянии более 1 см от имплантированного электронного устройства.

Осторожно используйте биполярную петлю LiNA с другими острыми инструментами, поскольку повреждение изоляции провода может привести к неисправности устройства.

### **Состав изделия:**

**Петля эндоскопическая биполярная LiNA Bipolar Loop, в составе:**

1. Петля эндоскопическая биполярная LiNA Bipolar Loop, в вариантах исполнения: BL-160-RU; BL-200-RU; BL-240-RU; BL-160-E-RU; BL-200-E-RU; BL-240-E-RU.
2. Инструкция по применению.

### **Описание и основные технические характеристики**

Биполярная петля LiNA является 5 мм биполярным электрохирургическим устройством, предназначенным для ампутации мобилизованной матки во время супрацервикальной (субтотальной) лапароскопической гистерэктомии и резекции деваскулированных подсерозных пендукулярных миом. Она выпускается в трех разных размерных вариантах: 160 мм x 80 мм, 200 мм x 100 мм и 240 мм x 120 мм. Устройство является стерильным и предназначено для одноразового применения.

Биполярная петля LiNA состоит из черной наружной трубки и синей внутренней трубки, к которой крепится рукоятка устройства. Ромбовидная петля крепится к внутренней трубке и продвигается путем удержания верхней части черной наружной трубки при проталкивании вперед синей рукоятки. Для отвода петли назад осторожно потяните за синюю рукоятку одной рукой, при этом удерживая черную наружную трубку другой.





Биполярная петля LiNA не содержит какого-либо программного обеспечения.

Биполярная петля LiNA имеет следующую длину (без кабеля, с втянутой петлей):

- BL-160-RU & BL-160-E-RU – 612 мм;
- BL-200-RU & BL-200-E-RU – 658 мм;
- BL-240-RU & BL-240-E-RU – 682 мм.

Все вышеперечисленные модели биполярной петли LiNA включают волоконную трубку диаметром 5,4 мм.

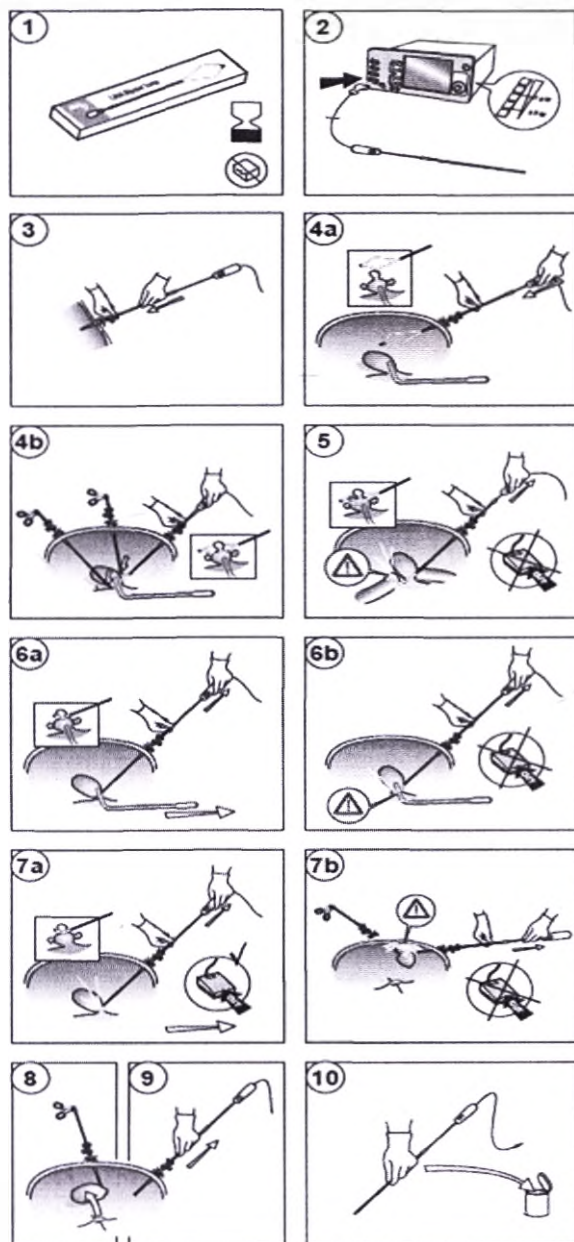
Биполярная петля LiNA содержит следующие материалы: *нержавеющая сталь, керамика, феррит, метилметакрилат, акрилонитрил-бутадиен-стирол (АБС), полиамид (ПА), поливинилиденфторид (ПВДФ), винил-эфирный композит, фторированный этиленпропилен (ФЭП).*

Биполярная петля LiNA является совместимой с большинством стандартных электрохирургических генераторов с биполярным выпуском:

- Фиксированная 2-штырьковый 4-миллиметровый разъем с расстоянием 29 мм для биполярной вилки с мужским разъемом;
- Для разъема европейского типа - подключите к стандартному биполярному кабелю, который подходит для желаемого генератора. Подсоедините биполярный кабель к биполярной розетке генератора;
- Рекомендуемая настройка для генератора составляет 55-70 Ватт. Используйте минимально возможные настройки, при которых возможно достижение желаемого хирургического эффекта.
- Используйте биполярную ножную педаль;
- Используйте только электрохирургические генераторы, работающие в частотном поле от 350 до 472 кГц, как минимум, с охватом диапазона мощности 55-70 Ватт биполярной энергии.



## Инструкция по применению:



Данная информация представлена для использования биполярной петли LiNA. Она не предназначена для демонстрации лапароскопических техник или процедур. Перед выполнением какой-либо лапароскопической процедуры обратитесь за консультацией к опубликованной и признанной медицинской литературе по поводу соответствующих техник, осложнений и опасностей. Обратитесь к инструкциям по применению, предоставленным производителем электрохирургического генератора и/или лапароскопа, который предполагается использовать для противопоказаний. Прочитайте инструкцию по применению перед использованием данного устройства!

После правильного перевязывания связок и сосудов матки матку можно ампутировать с шейки или миомы с ножки, соблюдая представленные ниже инструкции:

1. Перед использованием устройства тщательно проверьте упаковку на наличие каких-либо повреждений. НЕ пытайтесь использовать устройство при повреждении стерильного барьера.
2. Подсоедините биполярную петлю LiNA к биполярному выпуску генератора. Настройте генератор между 55-70 Ваттами в зависимости от типа генератора.
3. Осторожно введите биполярную петлю LiNA через 5 мм троакар.
4. а. Разложите электрод (петлю) путем продвижения рукоятки. Рукоятка должна быть полностью продвинута вперед, и петля разложена на 100% перед расположением петли вокруг тела матки или миомы.  
б. Используйте щипцы и манипулятор матки для содействия размещению электрода (петли) вокруг тела матки или миомы.
5. Перед активированием генератора всегда следите за тем, чтобы активная (т. е. неизолированная) часть электрода не входила в контакт с любым органом (напр., с кишкой или сосудом), отличным от матки или миомы.
6. а. Осторожно затяните петлю вокруг нижней части тела матки (выше шейки) или ножки миомы.  
б. ИЗВЛЕКИТЕ манипулятор матки, слегка ослабив натяжение петли.
7. а. Активируйте биполярную петлю LiNA, нажав на биполярную педаль. Обязательно дождитесь биполярной энергии, перед иссечением матки или миомы. При незамедлительном отведении петли назад может произойти непредумышленный механический разрез.  
б. После ампутации матки или миомы не активируйте электроды для манипулирования или деления матки или миомы.
8. После ампутации матки с ее шейки обеспечьте, чтобы проксимальная часть эндоцервикального канала, которая может содержать эндометриальные клетки, была коагулирована, и обеспечьте, чтобы кровотечение или диффузная кровоточивость культи шейки матки было или была коагулирована или коагулирована.
9. Извлеките биполярную петлю LiNA через троакар.
10. Утилизируйте биполярную петлю LiNA после ее использования.



## **Условия хранения и транспортировки**

Условия хранения и транспортировки: температура воздуха от + 5 ° С до + 40 ° С при относительной влажности от +35% до 65% (без конденсации) и атмосферном давлении 500 - 1060 гПа.

Храните изделие в упаковке производителя в сухом, чистом месте, на удалении от источников тепла и прямого солнечного света, при контролируемой температуре. Срок годности при хранении указан на этикетке каждого изделия.

## **Условия применения**

Изделие подлежит использованию обученными специалистами в больничной и хирургической среде.

Условия использования медицинского устройства:

- в операционной - от +15 до + 40 ° С, влажность воздуха вплоть до 80%.
- при использовании изделие может эксплуатироваться внутри человеческого тела при температуре от +32 до + 42 ° С, влажности вплоть до 100%.

## **Информация об упаковке**

Биполярная петля LiNA упаковывается в одинарную блистерную упаковку с крышкой Тайвек. В одну картонную коробку помещается шесть единиц изделия.

Штрих-коды размещаются на каждом уровне упаковки.

## **Срок годности при хранении**

Срок годности биполярной петли LiNA составляет три года.

## **Требования по защите окружающей среды, информация о переработке или утилизации**

После выполнения процедуры извлеките биполярную петлю LiNA через троакар. После применения необходимо утилизировать изделие и упаковку в соответствии с больничными, административными и/или местными законодательными нормами.

Данное изделие не считается опасными отходами. Тем не менее, рекомендуется утилизировать его в соответствии с СанПин в качестве медицинского устройства класса В.

## **Гарантийные обязательства**

Биполярная петля LiNA не имеет какого-либо гарантийного срока, поскольку это – стерильное одноразовое устройство. В течение заявленного срока годности изделия пользователь имеет право направить производителю рекламацию и вернуть изделие, указав на выявленный дефект. В этом случае производитель рассматривает предоставленную информацию, выполняет проверку изделия и принимает решение по поводу рекламации.



LiNA Medical ApS (ЛИНА МЕДИКАЛ АПС) – Formervangen 5, 2600 Glostrup – DENMARK – Tel: +45 4329 6666 – Fax +45 4329 6699 –  
e-mail: [info@lina-medical.com](mailto:info@lina-medical.com) – [www.lina-medical.com](http://www.lina-medical.com)

LiNA является зарегистрированным товарным знаком LiNA Medical в странах ЕС, США и КН

STERILE EO



Любой серьезный инцидент, который происходит в отношении устройства, должен доводиться до сведения компании LiNA Medical ApS и компетентного регулирующего органа страны, на территории которой установлен пользователь и/или пациент.

*Адрес организации для обращения потребителей (РФ):*

ООО «БОЗОН»

125212, Москва, ул. Выборгская, 16 корпус 1, пом. №XV, ком. 11, этаж 5



LiNA Medical ApS (ЛИНА МЕДИКАЛ АПС) – Formervangen 5, 2600 Glostrup – DENMARK – Tel: +45 4329 6666 – Fax +45 4329 6699 –  
e-mail: [info@lina-medical.com](mailto:info@lina-medical.com) – [www.lina-medical.com](http://www.lina-medical.com)

LiNA является зарегистрированным товарным знаком LiNA Medical в странах ЕС, США и КН

STERILE EO



# Назначение символов на маркировке

|                                                                                                     |                                                        |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------|
|                                                                                                     | ЛОГОТИП ПРОИЗВОДИТЕЛЯ                                  |
| REF                                                                                                 | НОМЕР ПО КАТАЛОГУ<br>Справочный номер изделия          |
| LOT                                                                                                 | КОД ПАРТИИ                                             |
|                                                                                                     | ДАТА ПРОИЗВОДСТВА                                      |
|                                                                                                     | ИСПОЛЬЗОВАТЬ ДО<br>Срок годности                       |
| QTY:                                                                                                | КОЛИЧЕСТВО НА УПАКОВКУ                                 |
|                                                                                                     | РАБОЧАЯ ЧАСТЬ ТИПА ВФ<br>IEC 60601                     |
|                                                                                                     | НЕ ИСПОЛЬЗОВАТЬ В СЛУЧАЕ ПОВРЕЖДЕНИЯ УПАКОВКИ          |
| CE                                                                                                  | МАРКИРОВКА ЕС                                          |
|                                                                                                     | НЕ ИСПОЛЬЗОВАТЬ ПОВТОРНО<br>Одноразового применения    |
|                                                                                                     | ВНИМАНИЕ, ОБРАЩАЙТЕСЬ К СОПРОВОДИТЕЛЬНЫМ<br>ДОКУМЕНТАМ |
|                                                                                                     | ОБРАТИТЕСЬ К ИНСТРУКЦИИ ПО ПРИМЕНЕНИЮ                  |
| STERILE EO                                                                                          | СТЕРИЛИЗОВАНО ЭТИЛЕНОКСИДОМ                            |
| ROnly                                                                                               | ЗАЯВЛЕНИЕ НА СИМВОЛЕ ПО ПРЕДПИСАНИЮ УСТРОЙСТВА         |
|                                                                                                     | ПРОИЗВОДИТЕЛЬ                                          |
|                                                                                                     | БЕРЕЧЬ ОТ ВОЗДЕЙСТВИЯ СОЛНЕЧНОГО СВЕТА                 |
|                                                                                                     | ХРАНИТЬ В СУХОМ МЕСТЕ                                  |
|                                                                                                     | UDI код                                                |
| BL-160-RU_2_2_002                                                                                   | Номер версии этикетки                                  |
| Примечание: Страна происхождения: Польша                                                            |                                                        |
| Примечание: LINA является зарегистрированным торговым знаком LiNA Medical в стране ЕС, США и Китае. |                                                        |
| Примечание: Уполномоченный представитель в РФ: данные дистрибьютора                                 |                                                        |
| Информация о номере и дате выдачи Свидетельства о регистрации                                       |                                                        |



LINA Medical ApS (ЛИНА МЕДИКАЛ АПС) – Formervangen 5, 2600 Glostrup – DENMARK – Tel: +45 43 29 6666 – Fax +45 43 29 6699 –  
e-mail: [info@lina-medical.com](mailto:info@lina-medical.com) – [www.lina-medical.com](http://www.lina-medical.com)

LINA является зарегистрированным товарным знаком LINA Medical в странах ЕС, США и КН



Кому: Росздравнадзор

От кого: «ЛИНА МЕДИКАЛ АПС» (LINA MEDICAL APS) (Дания)

Мы направляем Вам следующие документы для регистрации медицинского изделия на территории Российской Федерации:

**Инструкция по применению для медицинского изделия «Петля эндоскопическая биполярная LiNA Bipolar Loop» на русском языке**

Дата выдачи: 22.12.2021

Дата: 22.12.2021

От имени Нильса Корнерупа  
(Niels Kornrup),

Подпись:  
/Подпись/

Ханс Нугтерен (Hans Nugteren)  
Директор отдела продаж

/Рельефный оттиск: Торговая палата Дании/

/Штамп: «ЛиНА Медикал АпС»  
Формерванген 5  
2600 Глоstrup Дания  
(Formervangen 5  
2600 Glostrup Denmark)  
Телефон: +45 4329 6666  
Факс: +45 4329 6699/

/Штамп: Торговая палата Дании настоящим подтверждает,  
что компания ей известна и что она зарегистрирована  
в соответствующих органах Дании.  
13 ЯНВАРЯ 2022 года  
Торговая палата Дании  
Секретарь: Тина Хюсиг (Tina Hüsigg)/  
/Подпись/

«ЛиНА Медикал АпС»

• Формерванген 5  
DK-2600 Глоstrup  
Дания

• Тел: +45 43 29 66 66  
Факс: +45 43 29 66 99  
info@lina-medical.com

• www.lina-medical.com  
Регистрационный номер  
компании: DK10054974  
ИНН: PL5262989150

|                                                                                                                                                                             |                                                      |                       |                                                                    |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------|-----------------------|--------------------------------------------------------------------|
| <p align="center"><b>АПОСТИЛЬ</b><br/> <b>APOSTILLE</b><br/>         (Гаагская конвенция от 5 октября 1961 года)<br/>         (Convention de La Haye du 5 octobre 1961)</p> |                                                      |                       |                                                                    |
| 1. Страна:                                                                                                                                                                  |                                                      | Дания                 |                                                                    |
| Настоящий официальный документ                                                                                                                                              |                                                      |                       |                                                                    |
| 2. был подписан                                                                                                                                                             |                                                      | Тинной Хюсиг          |                                                                    |
| 3. выступающим (-ей) в качестве                                                                                                                                             |                                                      | секретаря             |                                                                    |
| 4. скреплен печатью/штампом                                                                                                                                                 |                                                      | Торговой палаты Дании |                                                                    |
| Удостоверено                                                                                                                                                                |                                                      |                       |                                                                    |
| 5. в                                                                                                                                                                        | г. Копенгагене                                       | 6.                    | 13 января 2022 г.                                                  |
| 7.                                                                                                                                                                          | Министерством иностранных дел Дании                  |                       |                                                                    |
| 8. за №                                                                                                                                                                     | 3BA9DBDF                                             |                       |                                                                    |
| 9. Печать/штамп:                                                                                                                                                            | /Гербовая печать:<br>Министерство<br>иностраннх дел/ | 10. Подпись:          | /Подпись/<br>Катрин Мёнстер Педерсен<br>(Katrine Mønster Pedersen) |

Настоящий Апостиль подтверждает только подлинность подписи и полномочия лица, подписавшего официальный документ, а также, если это необходимо, печати и штампа, которыми скреплен настоящий официальный документ. Апостиль не подтверждает содержание документа, для которого он выдан.

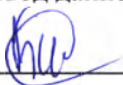
Проверить настоящий апостиль можно, отсканировав QR-код, или на веб-сайте:

<https://e-register.um.dk>

/Гербовая печать: Министерство иностранных дел/

/QR-код/

Перевод данного текста выполнен переводчиком Бушенковым Иваном Витальевичем.



**Российская Федерация  
Город Москва  
Четвёртого марта две тысячи двадцать второго года**

Я, Веремий Юлия Игоревна, временно исполняющая обязанности нотариуса города Москвы Корсик Марии Александровны, свидетельствую подлинность подписи переводчика Бушенкова Ивана Витальевича.

Подпись сделана в моем присутствии.

Личность подписавшего документ установлена.

13-196

Зарегистрировано в реестре: № 77/2139-п/77-2022-

Уплачено за совершение нотариального действия: 400 руб. 00 коп.



Ю.И. Веремий

Всего прошнуровано, пронумеровано  
и скреплено печатью 13 лист(а)(ов)

ВРИО нотариуса

