

20

КОПИЯ

证明书

CERTIFICATE



中国国际贸易促进委员会暨中国国际商会
China Council for the Promotion of International Trade is China Chamber of International Commerce

中国国际贸易促进委员会



China Council for the Promotion of International Trade
China Chamber of International Commerce

证明书

CERTIFICATE



号码 No. 211100B0/059117

兹证明：在所附文件上的无锡耐思生命科技股份有限公司的印章属实。

THIS IS TO CERTIFY THAT: the seal of WUXI NEST BIOTECHNOLOGY CO., LTD on the annexed DOCUMENT is genuine.

China Council for the Promotion
of International Trade



授权签字

Authorized
Signature:

Sun Jia

日期：2021年09月13日

(Date: Sep. 13, 2021)

证 明 网 址 Website for verifying the certificate: <http://www.rzccpit.com/validate.html>

NEST

Инструкция по применению на медицинское изделие

Operation manual for medical device

Наконечники универсальные стерильные для лабораторных дозаторов и
автоматических станций для диагностики in vitro

Universal sterile tips for laboratory pipettes and automatic stations for in
vitro diagnostics



«УТВЕРЖДАЮ» / «APPROVE»

_____/_____
Президент / President
(должность/position)
_____/_____
Янг Вейдонг / Yang Weidong
(имя/name)

(подпись/signature)

无锡耐思生命科技股份有限公司
WUXI NEST BIOTECHNOLOGY CO., LTD

Производитель:

Вукси НЕСТ Байотехнолоджи Ко., Лтд.
№ 530, Ксида роуд, Нью Дистрикт,
Вукси, 214112, Джангсу, Китай.

Wuxi NEST Biotechnology Co., Ltd.
No. 530, Xida Road, New District,
Wuxi, 214112 Jiangsu, China

Уполномоченный представитель (Дистрибьютор) компании в Российской Федерации:

ООО «Компания Хеликон»
119619 Москва, Новомещерский проезд,
дом № 9, стр. 1, комн. 11

Версия документа 1.0 / Document Version 1.0



Предисловие

Благодарим за покупку наконечников универсальных стерильных для лабораторных дозаторов и автоматических станций для диагностики *in vitro* (далее по тексту наконечники). В данном руководстве описаны функции и характеристики наконечников. Для правильного использования наконечников просим внимательно изучить данное руководство перед началом эксплуатации. Сохраните его для последующего использования при возникновении трудностей.

Проверка при распаковке

Просим проверить наконечники при первом открытии упаковочного ящика. В случае ненадлежащего состояния или отсутствия каких-либо компонентов, просим обратиться к дистрибьютору или производителю.

Производитель: Wuxi NEST Biotechnology Co., Ltd.

No. 530, Xida Road, New District, Wuxi, 214112 Jiangsu, China

Веб-сайт: www.cell-nest.com

Эл. почта: info@nest-wuxi.com

Общая информация

1. Уполномоченный представитель

Россия

ООО «Компания Хеликон»

119619 Москва, Новомещерский проезд, дом № 9, стр. 1, комн. 11

2. Класс риска и применимые классификационные правила

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия: 32.50.50.190.

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 1.

Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий: 292810 «Наконечник пипетки».

3. Для обращения на территории РФ

СОДЕРЖАНИЕ

ГЛАВА 1 ВВЕДЕНИЕ.....	5
1. Наименование.....	5
2. Назначение	5
3. Функциональное назначение.....	6
4. Описание	6
5. Область применения.....	6
6. Ограничения	6
7. Срок службы.....	6
8. Целевой пользователь	6
9. Порядок использования	6
10. Меры предосторожности	6
ГЛАВА 2 ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ.....	7
1. Условия транспортировки, хранения и использования	7
2. Материалы, из которых изготовлено медицинское изделие	7
3. Внешний вид	7
4. Технические характеристики	8
5. Стерилизация.....	10
6. Техническое обслуживание и ремонт	10
7. Гарантии производителя	10
8. Упаковка	11
9. Утилизация	11
ГЛАВА 3 МАРКИРОВКА И СИМВОЛЫ	12
1. Маркировка.....	12
2. Символы и описание	16
3. Перечень международных нормативных стандартов.....	16

4. Для обращения на территории РФ

Глава 1 Введение

1. Наименование

Наконечники универсальные стерильные для лабораторных дозаторов и автоматических станций для диагностики *in vitro*, в вариантах исполнения:

1. Наконечники без фильтра, объем 50 мкл, кондуктивные, тип Т, в штативе, стерильные, 2304 шт./уп.
2. Наконечники с фильтром, объем 50 мкл, кондуктивные, тип Т, в штативе, стерильные, 2304 шт./уп.
3. Наконечники без фильтра, объем 200 мкл, кондуктивные, тип Т, в штативе, стерильные, 2304 шт./уп.
4. Наконечники с фильтром, объем 200 мкл, кондуктивные, тип Т, в штативе, стерильные, 2304 шт./уп.
5. Наконечники без фильтра, объем 1000 мкл, кондуктивные, тип Т, в штативе, стерильные, 2304 шт./уп.
6. Наконечники с фильтром, объем 1000 мкл, кондуктивные, тип Т, в штативе, стерильные, 2304 шт./уп.
7. Наконечники без фильтра, объем 50 мкл, кондуктивные, тип Н, в штативе, стерильные, 2304 шт./уп.
8. Наконечники с фильтром, объем 50 мкл, кондуктивные, тип Н, в штативе, стерильные, 2304 шт./уп.
9. Наконечники без фильтра, объем 300 мкл, кондуктивные, тип Н, в штативе, стерильные, 2304 шт./уп.
10. Наконечники с фильтром, объем 300 мкл, кондуктивные, тип Н, в штативе, стерильные, 2304 шт./уп.
11. Наконечники без фильтра, объем 1000 мкл, кондуктивные, тип Н, в штативе, стерильные, 2304 шт./уп.
12. Наконечники с фильтром, объем 1000 мкл, кондуктивные, тип Н, в штативе, стерильные, 2304 шт./уп.
13. Наконечники без фильтра, объем 250 мкл, некондуктивные, тип В, в штативе, стерильные, 4800 шт./уп.
14. Наконечники с фильтром, объем 190 мкл, некондуктивные, тип В, в штативе, стерильные, 4800 шт./уп.
15. Наконечники без фильтра, объем 1070 мкл, некондуктивные, тип В, в штативе, стерильные, 4800 шт./уп.
16. Наконечники с фильтром В, объем 1000 мкл, некондуктивные, тип В, в штативе, стерильные, 4800 шт./уп.

2. Назначение

Наконечники универсальные стерильные для лабораторных дозаторов и автоматических станций для диагностики *in vitro* предназначен для прикрепления к выходному отверстию дозаторов или автоматических станций для переноса требуемого объема жидкости в необходимую емкость.

5. Для обращения на территории РФ

3. Функциональное назначение

Вспомогательное средство для диагностики *in vitro*.

4. Описание

Наконечники используются для выполнения подготовки к диагностическим процедурам *in vitro* в клиничко-лабораторных учреждениях.
Предназначены только для однократного применения.

5. Область применения

Клиническая лабораторная диагностика.

6. Ограничения

Не использовать для целей, не предусмотренных производителем.

7. Срок службы

Гарантированный срок изделия – 3 года.
Гарантийный срок – 12 месяцев.

Дату производства см. на этикетке.

8. Целевой пользователь

Врачи, технические специалисты клинических лабораторий, прошедшие специальное обучение или подготовку по процедурам анализов, в которых используется система диагностики *in vitro*.

9. Порядок использования

Наконечники применяются для внесения растворов реагентов, буферов, биологических образцов или других материалов при подготовке к диагностическим процедурам *in vitro* в клиничко-лабораторных учреждениях.

10. Меры предосторожности

Перед использованием изделия внимательно прочитайте инструкцию по применению во избежание ошибок;
Несоблюдение инструкций может повлиять на безопасность и результат теста, полученного с помощью изделия;
Строго соблюдайте правила, установленные вашей организацией.

6. Для обращения на территории РФ

Глава 2 Технические характеристики

1. Условия транспортировки, хранения и использования

Параметры	Транспортировка	Хранение	Использование
Температура	-10 - +45°C	-10 - +45°C	10 - 35°C
Влажность	< 80% относительной влажности	< 80% относительной влажности	< 70% относительной влажности
Атмосферное давление	500 ~ 1060 гПа	500 ~ 1060 гПа	800 ~ 1060 гПа

Хранить изделия можно только в хорошо проветриваемых помещениях в отсутствии агрессивных газов. Избегайте попадания прямых лучей света, храните вдали от источников тепла и коррозии.

Условия применения	
Внешние условия	Значения
Температура	10 - 35°C
Влажность	< 70 % относительной влажности
Атмосферное давление	800 ~ 1060 гПа

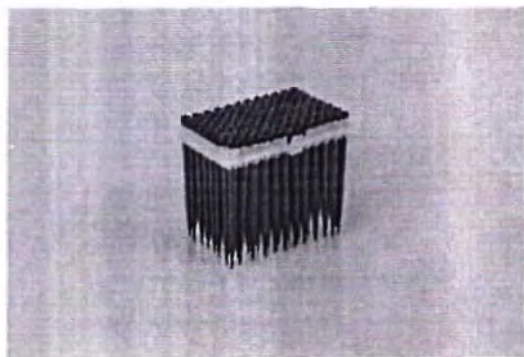
2. Материалы, из которых изготовлено медицинское изделие

Медицинское изделие изготавливается из полипропилена (марка: PRE-ELEC® TP 6735), с организмом человека не контактируют. Все работы проводятся в перчатках.

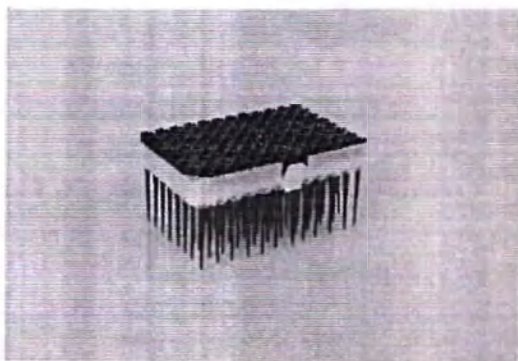
Медицинское изделие не содержит в своём составе лекарственных средств, а также не содержит материалов животного и (или) человеческого происхождения.

Медицинское изделие не содержит в своём составе веществ, классифицируемых как «опасные» или «требующие специальных мер предосторожности» при обращении или хранении.

3. Внешний вид



7. Для обращения на территории РФ



4. Технические характеристики

№ п/п	Наименование варианта исполнения	Размеры наконечника (мм., мкл.)	Размеры упаковки (мм)
1.	Наконечники без фильтра, объем 50 мкл, кондуктивные, тип Т, в штативе, стерильные, 2304 шт./уп.; Наконечники с фильтром, объем 50 мкл, кондуктивные, тип Т, в штативе, стерильные, 2304 шт./уп.	Общая высота – 58 Высота верхней части коннектора – 6 Общий диаметр – 7,9 Внешний диаметр основания – 0,82 Рабочий объем – 50 мкл. Высота фильтра - 3	Первичная упаковка (блистер): Длина – 303 Ширина – 156 Высота – 68,5 Внутри блистера 2 сменных блока по 96 шт.: Длина – 127 Ширина - 90 Высота - 18
2.	Наконечники без фильтра, объем 200 мкл, кондуктивные, тип Т, в штативе, стерильные, 2304 шт./уп.; Наконечники с фильтром, объем 200 мкл, кондуктивные, тип Т, в штативе, стерильные, 2304 шт./уп.	Общая высота – 58,3 Высота верхней части коннектора – 6 Общий диаметр – 7,9 Внешний диаметр основания – 0,9 Рабочий объем – 200 мкл. Высота фильтра - 3	Первичная упаковка (блистер): Длина – 303 Ширина – 156 Высота – 68,5 Внутри блистера 2 сменных блока по 96 шт.: Длина – 127 Ширина - 90 Высота - 18
3.	Наконечники без фильтра, объем 1000 мкл, кондуктивные, тип Т, в штативе, стерильные, 2304 шт./уп.; Наконечники с фильтром, объем 1000 мкл, кондуктивные, тип Т, в штативе, стерильные, 2304 шт./уп.	Общая высота – 96 Высота верхней части коннектора – 6 Общий диаметр – 7,9 Внешний диаметр основания – 1,2 Рабочий объем – 1000 мкл. Высота фильтра - 3	Первичная упаковка (блистер): Длина – 303 Ширина – 156 Высота – 105,5 Внутри блистера 2 сменных блока по 96 шт.: Длина – 127 Ширина - 90 Высота - 18

8. Для обращения на территории РФ

4.	Наконечники без фильтра, объем 50 мкл, кондуктивные, тип Н, в штативе, стерильные, 2304 шт./уп.; Наконечники с фильтром, объем 50 мкл, кондуктивные, тип Н, в штативе, стерильные, 2304 шт./уп.	Общая высота – 50,3 Высота верхней части коннектора – 8 Общий диаметр – 8,3 Внешний диаметр основания – 0,8 Рабочий объем – 50 мкл. Высота фильтра - 3	Первичная упаковка (блистер): Длина – 303 Ширина – 156 Высота – 68,5 Внутри блистера 2 сменных блока по 96 шт.: Длина – 127 Ширина - 90 Высота - 18
5.	Наконечники без фильтра, объем 300 мкл, кондуктивные, тип Н, в штативе, стерильные, 2304 шт./уп.; Наконечники с фильтром, объем 300 мкл, кондуктивные, тип Н, в штативе, стерильные, 2304 шт./уп.	Общая высота – 59,8 Высота верхней части коннектора – 8 Общий диаметр – 8,3 Внешний диаметр основания – 1 Рабочий объем – 300 мкл. Высота фильтра - 3	Первичная упаковка (блистер): Длина – 170,5 Ширина – 128 Высота – 68,5 Внутри блистера 1 сменный блок 96 шт.: Длина – 127 Ширина - 90 Высота - 18
6.	Наконечники без фильтра, объем 1000 мкл, кондуктивные, тип Н, в штативе, стерильные, 2304 шт./уп.; Наконечники с фильтром, объем 1000 мкл, кондуктивные, тип Н, в штативе, стерильные, 2304 шт./уп.	Общая высота – 95 Высота верхней части коннектора – 10 Общий диаметр – 8,3 Внешний диаметр основания – 1,3 Рабочий объем – 1000 мкл. Высота фильтра - 3	Первичная упаковка (блистер): Длина – 303 Ширина – 156 Высота – 105,5 Внутри блистера 2 сменных блока по 96 шт.: Длина – 127 Ширина - 90 Высота - 18
7.	Наконечники без фильтра, объем 250 мкл, кондуктивные, тип В, в штативе, стерильные, 4800 шт./уп.; Наконечники с фильтром, объем 190 мкл, кондуктивные, тип В, в штативе, стерильные, 4800 шт./уп.	Общая высота – 51,2 Высота верхней части коннектора – 9,8 Общий диаметр – 6,76 Внешний диаметр основания – 1,24 Рабочий объем без фильтра – 250 мкл. Рабочий объем с фильтром – 190 мкл. Высота фильтра - 3	Первичная упаковка (коробка): Длина – 435,5 Ширина – 135 Высота – 127 Внутри блистера 5 штативов по 96 шт.: Длина – 126,5 Ширина – 84,5 Высота - 59
8.	Наконечники без фильтра, объем 1070 мкл, кондуктивные, тип В, в	Общая высота – 109,8 Высота верхней части коннектора – 9,8 Общий диаметр – 6,67	Первичная упаковка (коробка): Длина – 700 Ширина – 255

9. Для обращения на территории РФ

штативе, стерильные, 4800 шт./уп.;	Внешний диаметр основания – 1,32 Рабочий объем без фильтра – 1070 мкл. Рабочий объем с фильтром – 1000 мкл. Высота фильтра - 3	Высота – 510 Внутри блистера 5 штативов по 96 шт.: Длина – 245 Ширина – 138 Высота - 250
Наконечники с фильтром, объем 1000 мкл, кондуктивные, тип В, в штативе, стерильные, 4800 шт./уп.		

Примечание: * - предельно допустимые отклонения габаритных размеров должно быть не более $\pm 5\%$.

5. Стерилизация

Медицинские изделия однократного применения, поставляются стерильными, дезинфекции, предстерилизационной очистке и стерилизации перед применением не подлежат.

Медицинское изделие стерилизуется электронно-лучевым облучением.

Стерилизационная доза: 12,9 килוגрей (kGy).

6. Техническое обслуживание и ремонт

Не применимо.

7. Гарантии производителя

В соответствии с основными требованиями Директивы 93/42/ЕЕС, «Наконечники универсальные стерильные для лабораторных дозаторов и автоматических станций для диагностики *in vitro*» спроектирован, изготовлен и упакован таким образом, чтобы во время использования по назначению его характеристики и эффективность не подвергались отрицательному воздействию при транспортировке и хранении, беря во внимание инструкции и информацию, предоставленную Производителем.

Гарантии Производителя распространяется на изделия, которые хранятся и используются в соответствии с Инструкцией по применению, такие как непросроченные, невскрытые, неповрежденные и правильно хранящиеся.

Предприятие-производитель гарантирует соответствие технических характеристик медицинского изделия всем требованиям применимых национальных и международных стандартов при соблюдении потребителем условий эксплуатации, транспортирования и хранения на весь срок годности, при условии, что упаковка не повреждена.

Производитель гарантирует безопасность медицинского изделия, отсутствие недопустимого риска и причинения вреда жизни, здоровью человека и окружающей среде при использовании изделия по назначению и при соблюдении мер предосторожности, предусмотренных производителем.

Срок годности 3 года с даты производства.

Гарантийный срок 12 месяцев предоставляется уполномоченным производителем на территории РФ.

Рекламация

По всем вопросам, касающимся эксплуатации, качества изделия и др., на территории Российской Федерации следует обращаться к уполномоченному представителю.

8. Упаковка

Наконечники, упакованные в сменные блоки, поставляются в сдвоенных блистерах (п.п. 1-4 Таблицы 3: 96 шт./сменный блок, 192 шт./блистер). Далее 12 сдвоенных блистеров упаковываются в коробку из гофрокартона. Размер коробки не превышает 71 x 36 x 42 см. Вес – не более 5,2 кг.

Наконечники, упакованные в сменные блоки, поставляются в одинарных блистерах (п. 5 Таблицы 3: 96 шт./сменный блок, 96 шт./блистер). Далее 24 сдвоенных блистеров упаковываются в коробку из гофрокартона. Размер коробки не превышает 71 x 36 x 42 см. Вес – не более 5,2 кг.

Наконечники, упакованные в штативы, поставляются в картонных коробках (п. 7-8 Таблицы 3: 96 шт./штатив, 960 шт./коробка). Далее 5 коробок упаковываются в коробку из гофрокартона. Размер коробки не превышает 71 x 52 x 27 см. Вес – не более 9,0 кг.

9. Утилизация

Утилизируйте опасные или биологически инфицированные материалы в соответствии с требованиями вашего учреждения, федеральными и локальными требованиями. Оставшиеся образцы и отходы следует утилизировать, используя дезинфицирующие средства в соответствии национальными требованиями к безопасной работе с патогенными микроорганизмами и возбудителями паразитарных болезней, и требованиями по обращению с медицинскими отходами.

После истечения срока годности наконечники утилизируются как отходы класса А. Все компоненты медицинского изделия, входившие в контакт с биологическими образцами, утилизируются как отходы класса Б (эпидемически опасные) – для РФ по СанПиН 2.1.3684-21 «Санитарно-эпидемиологические требования к содержанию территорий городских и сельских поселений, к водным объектам, питьевой воде и питьевому водоснабжению, атмосферному воздуху, почвам, жилым помещениям, эксплуатации производственных, общественных помещений, организации и проведению санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий».

Уничтожение осуществляется организациями, имеющими соответствующую лицензию, на специально оборудованных площадках, полигонах и в помещениях в соответствии с требованиями, предусмотренными существующими Федеральными законами, с соблюдением обязательных требований по охране окружающей среды, при использовании методов, согласованных с территориальными органами, ответственными за санитарно-эпидемиологическое благополучие населения.

Не использовать изделие повторно.

Глава 3 Маркировка и символы

1. Маркировка

Маркировка медицинского изделия наносится на групповую упаковку, выполнена типографическим способом в виде самоклеящегося стикера. Нанесение маркировки на русском языке может осуществляться производителем или уполномоченным представителем на территории РФ.

Пример маркировки внешней упаковки медицинского изделия:

NEST

EN ISO 13485:2016

Наконечники универсальные стерильные для лабораторных дозаторов и автоматических станций для диагностики in vitro

Вариант исполнения:

Наконечники без фильтра, объем 50 мкл, кондуктивные, тип Т, в штативе, стерильные, 2304 шт./уп.и



Wuxi NEST Biotechnology Co., Ltd.
No. 530, Xida Road, New District,
Wuxi, 214112 Jiangsu, China

Уполномоченный представитель
(дистрибьютор) в РФ:

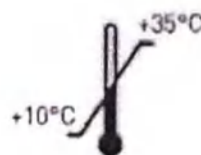
ООО «Компания Хеликон»
119619 Москва, Новомещерский проезд,
дом № 9, стр. 1, комн. 11

LOT

60720HA01



20.05.2021

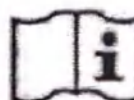


№ РУ

от

STERILE

IVD



Описание маркировки на русском языке:

- Логотип компании;
- Наименование медицинского изделия;
- Указание международного стандарта системы менеджмента качества;
- Производитель;
- Уполномоченный представитель;

12. Для обращения на территории РФ

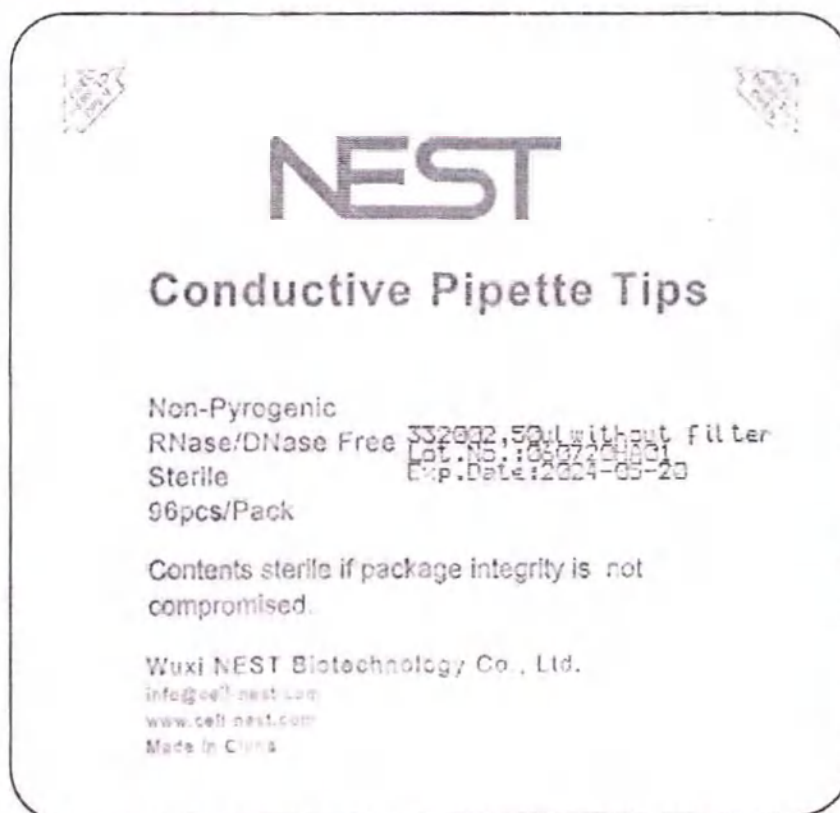
- Поле для номера регистрационного удостоверения;
- Номер партии;
- Дата производства;
- Ограничение температуры;
- Знак стерильность;
- Знак медицинского изделия для диагностики in vitro;
- Знак обратитесь к инструкции;
- Знак запрета на повторное использование.

Также на внешнюю упаковку медицинского изделия нанесены манипуляционные символы типографическим способом: «Вверх», «Хрупкое», «Беречь от дождя».

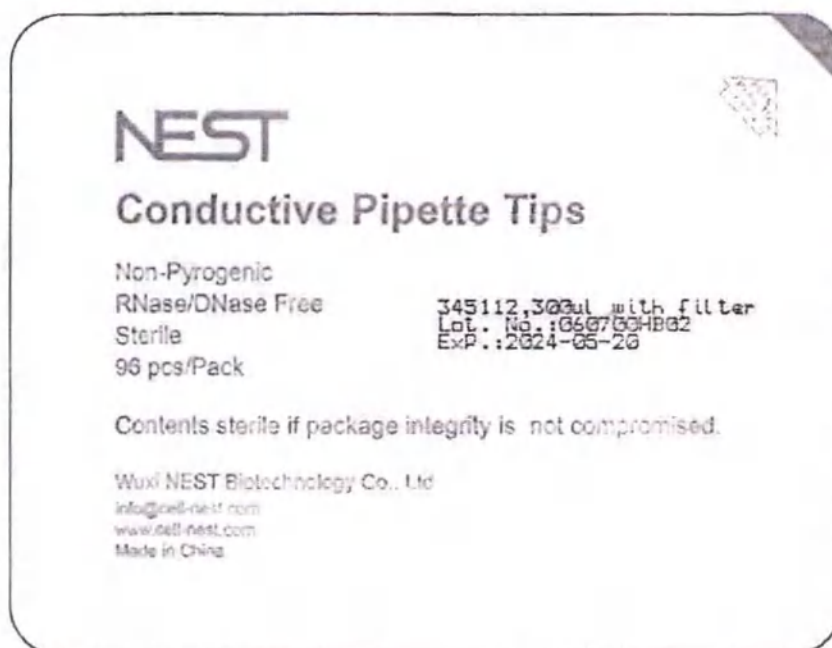
Маркировка внутренних компонентов медицинского изделия наносится на внешнюю упаковку каждого компонента, выполнена типографическим способом в виде самоклеящегося стикера. Нанесение маркировки внутренних компонентов изделия осуществляется производителем на английском языке.

Пример маркировки внутренних компонентов медицинского изделия:

1. Пример маркировки двойного блистера:



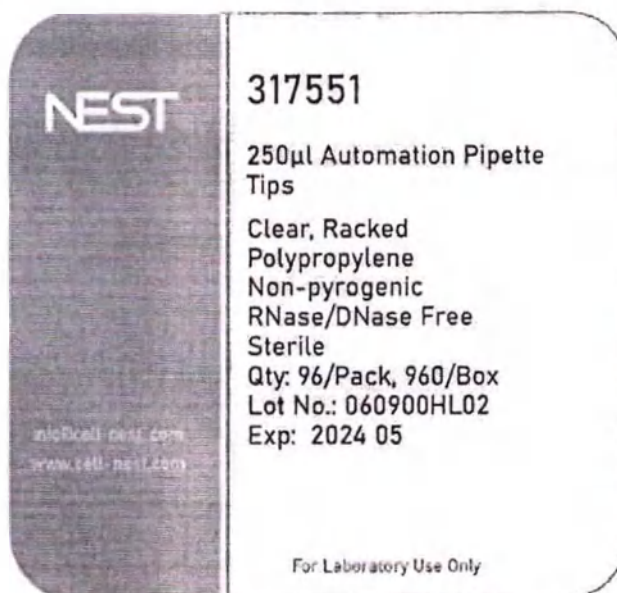
2. Пример маркировки одинарного блистера:



Описание маркировки блистера на английском языке:

- Логотип и наименование компании;
- Наименование компонента;
- Почта и сайт производителя;
- Апиrogenность;
- Стерильность
- Отсутствие РНКаз/ДНКаз;
- Количество изделий в упаковке;
- Инвентарный номер;
- Объем наконечника;
- Наличие фильтра;
- Номер партии;
- Срок годности;
- Потяните здесь для открытия;
- Фраза «Сохранение стерильности при целостной упаковке»;
- Страна производства.

3. Пример маркировки коробки со штативами:



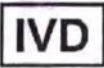
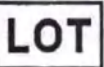
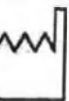
Описание маркировки коробки со штативами на английском языке:

- Логотип компании;
- Инвентарный номер;
- Наименование компонента;
- Почта и сайт производителя;
- Бесцветный, упакованный в штатив;
- Материал изготовления;
- Апиrogenность;
- Стерильность;
- Отсутствие РНКаз/ДНКаз;
- Количество изделия в штативе, коробке;
- Номер партии;
- Срок годности;
- Использование только в лабораториях.

2. Символы и описание

Символы, используемые в маркировке изделия.

Таблица 4

Символ	Обозначение
	Медицинское изделие для диагностики in vitro
	Ограничение температуры
	Номер партии
	Производитель
	Дата производства
	Обратитесь к инструкции по применению
	Медицинское изделие стерильно
	Запрет на повторное использование

3. Перечень международных нормативных стандартов.

Стандарт	Название
ISO 9001-2015	Системы менеджмента качества. Требования.
EN ISO 15223-1-2017	Изделия медицинские. Символы, используемые на ярлыках медицинских изделий при их маркировке и в предоставляемой информации. Часть 1. Общие требования
EN ISO 18113-1: 2013	Изделия медицинские диагностические in vitro. Информация, поставляемая производителем (этикетирование). Часть 1. Термины, определения и общие требования
EN ISO 18113-3: 2013	Изделия медицинские диагностические in vitro. Информация, поставляемая производителем (этикетирование). Часть 3. Диагностические профессиональные инструменты in vitro

СЕРТИФИКАТ

Логотип: ССРІТ

Комитет содействия международной торговле Китая

Международная торговая палата Китая

Комитет содействия международной торговле Китая

Международная торговая палата Китая

Логотип: ССРІТ

СЕРТИФИКАТ

/QR-КОД/

№ 211100B0/059117

НАСТОЯЩИМ УДОСТОВЕРЯЕТСЯ, ЧТО: печать «ВУКСИ НЕСТ БАЙОТЕХНОЛОДЖИ КО., ЛТД» (WUXI NEST BIOTECHNOLOGY CO., LTD.) на прилагаемом документе подлинная.

Фрагмент круглой печати: Комитет содействия международной торговле, КНР
Специальная печать для коммерческих сертификатов
ССРІТ

Оттиск печати: Комитет Китая содействия международной торговли, КНР
Специальная печать для коммерческих сертификатов
ССРІТ (12)

Комитет содействия международной торговле Китая

Круглая печать: Комитет содействия международной торговле, КНР
Специальная печать для коммерческих сертификатов
ССРІТ

Уполномоченное лицо: Сунь Цзя

Подпись: /подписано/

Дата: 13 сентября 2021 г.

Проверить подлинность Сертификата можно на веб-сайте: <http://www.rzccpit.com/validate.com.html>

Перевод данного текста выполнен переводчиком Алексеевым Алексеем Александровичем.

ПОДПИСЬ

Российская Федерация

Город Москва.

Девятнадцатого ноября две тысячи двадцать первого года.

Я, Дейнеко Людмила Валериевна, временно исполняющая обязанности нотариуса города Москвы, Прокошенковой Елены Евгеньевны, свидетельствую подлинность подписи переводчика Алексеева Алексея Александровича.

Подпись сделана в моем присутствии.

Личность подписавшего документ установлена.

Зарегистрировано в реестре: № 21/86-н/77-2021- 57-3228

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

ПОДПИСЬ

Гербовая печать
нотариуса г.
Москвы
Прокошенковой Е.Е.

Л. В. Дейнеко



Пронумеровано, пронумеровано и скреплено печатью 20 лист(-а,-ов).

ПОДПИСЬ

Л. В. Дейнеко

Российская Федерация

Город Москва

Девятнадцатого ноября две тысячи двадцать первого года
Я, Дейнеко Людмила Валериевна, временно исполняющая
обязанности нотариуса города Москвы Прокошенковой Елены
Евгеньевны, свидетельствую верность копии с представленного мне
документа.

Зарегистрировано в реестре: № 21/86-н/77-2021- 57-3230

Уплачено за совершение нотариального действия: 126 руб. 00 коп.



Л. В. Дейнеко

Всего прошито, пронумеровано, скреплено
печатью 20 лист(а) (ов)

Врио нотариуса

Л. В. Дейнеко