



Instruction for use

AMH Gen II Calibrators and Controls

As responsible official of the legal manufacturer IMMUNOTECH s.r.o. with the legal address Radiova 1122/1, 102 00 Prague 10, Czech Republic, I hereby certify that document attached to this cover letter is a true copy of the original document.

Authorized Signatory:

Date: 2021-10-12

Vít Obůrka

Quality & Regulatory Affairs Manager

Ověření - legalizace

Ověřuji, že pod pořadovým číslem 11YARQX tuto listinu přede mnou vlastnoručně podepsala níže uvedená osoba, jejíž totožnost byla prokázána:
Ing. Vít Obůrka, nar. 09.01.1982, Jílovická 111/4, Koloděje, 19016 Praha 9.

V Praze, dne 12.10.2021



Mgr. Jiří Horák
notář se sídlem ve Znojmě





AMH Gen II Calibrators and Controls

REF A79766

ТОЛЬКО ДЛЯ ПРОФЕССИОНАЛЬНОГО ПРИМЕНЕНИЯ

НАЗНАЧЕНИЕ

Этот продукт можно использовать исключительно с исследованием Beckman Coulter:

AMH Gen II ELISA (REF A79765)

Калибраторы антимюллеровского гормона (AMH) Gen II предназначены для калибровки A79765, AMH Gen II ELISA, для количественного измерения АМГ в человеческой сыворотке и плазме с литий-гепарином. Контрольные материалы AMH Gen II предназначены для использования как контроль качества для мониторинга прецизионности методик тестирования лаборатории для A79765, AMH Gen II ELISA.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

Перед использованием внимательно прочитайте инструкции, прилагающиеся к соответствующему исследованию. Действующая версия инструкций доступна на веб-сайте beckmancoulter.com/techdocs. Также ее можно получить, обратившись к местному дистрибьютору или написав на следующий адрес электронной почты: imunochem@beckman.com.

Общие замечания:

- Флаконы с калибраторами и контролями следует открывать непосредственно перед использованием, во избежание чрезмерного испарения.
- Не смешивать реагенты из наборов разных серий.

Азид натрия

Некоторые компоненты набора содержат азид натрия в качестве консерванта. Вступая в реакцию со свинцом, медью и латунью, азид натрия образует взрывоопасные азиды металлов. Отработанные реагенты следует разбавлять большим количеством водопроводной воды, после чего их можно сливать в канализацию.

КЛАССИФИКАЦИЯ ОПАСНОСТЕЙ ПО СИСТЕМЕ СГС

Не классифицируется как опасное вещество



Паспорт безопасности доступен на сайте beckmancoulter.com/techdocs

ПРЕДОСТАВЛЯЕМЫЕ МАТЕРИАЛЫ

Не вскрытые реагенты являются стабильным до истечения срока годности, указанного на калибраторах и контрольных образцах, при хранении при $\leq -18^{\circ}\text{C}$.

Условия хранения реагентов после их вскрытия указаны в разделе «Процедура».

Калибраторы: семь флаконов по 0,5 мл (готовы к использованию)

Флаконы калибратора содержат от 0 до приблизительно 25,0 нг/мл бычьего АМГ в бычьей сыворотке с азидом натрия ($<0,1\%$). Точная концентрация указана на этикетке каждого флакона. Калибраторы прослеживаются до внутреннего референсного стандарта.

Контрольные сыворотки: 2 флаконы по 0,5 мл (готовы к использованию)

Флаконы содержат низкие и высокие концентрации бычьего АМГ в бычьей сыворотке с азидом натрия ($<0,1\%$). Диапазон концентрации указан в дополнении. Контрольные образцы прослеживаются до внутреннего референсного стандарта.

ПРОЦЕДУРА

Заморозить при получении при температуре $\leq -18^{\circ}\text{C}$. Вскрытые реагенты можно хранить при температуре $2-8^{\circ}\text{C}$, если исследование будет выполнено в течение 7 дней. Для более длительного хранения храните в замороженном виде (при $\leq -18^{\circ}\text{C}$ до окончания срока годности) после аликвотирования во избежание многократного замораживания и оттаивания. Размораживайте реагенты не более двух раз.

Подготовка реагентов

Довести все реагенты до комнатной температуры и тщательно перемешать, осторожно переворачивая или покачивая флаконы.

Процедура анализа

Анализ калибраторов и контрольных образцов следует проводить в соответствии с указаниями по использованию для набора Beckman Coulter: AMH Gen II ELISA (A79765).

IFU-A79766-R-01

Дополнение к инструкции по применению медицинского изделия «Набор калибраторов и контрольных материалов для определения антимюллерова гормона (АМГ) иммуноферментным методом в сыворотке и плазме крови (AMH Gen II Calibrators and Controls)». Только для **Российской Федерации**

Наименование и (или) торговое наименование медицинского изделия для диагностики in vitro

Набор калибраторов и контрольных материалов для определения антимюллерова гормона (АМГ) иммуноферментным методом в сыворотке и плазме крови (AMH Gen II Calibrators and Controls).

Набор калибраторов и контрольных материалов для определения антимюллерова гормона (АМГ) иммуноферментным методом в сыворотке и плазме крови (AMH Gen II Calibrators and Controls):

1. Калибратор, уровень 0 (AMH Gen II Calibrator 0): флакон 0,5 мл – 1 шт. (код вида 221730).
2. Калибратор, уровень 1 (AMH Gen II Calibrator 1): флакон 0,5 мл – 1 шт. (код вида 221730).
3. Калибратор, уровень 2 (AMH Gen II Calibrator 2): флакон 0,5 мл – 1 шт. (код вида 221730).
4. Калибратор, уровень 3 (AMH Gen II Calibrator 3): флакон 0,5 мл – 1 шт. (код вида 221730).
5. Калибратор, уровень 4 (AMH Gen II Calibrator 4): флакон 0,5 мл – 1 шт. (код вида 221730).
6. Калибратор, уровень 5 (AMH Gen II Calibrator 5): флакон 0,5 мл – 1 шт. (код вида 221730).
7. Калибратор, уровень 6 (AMH Gen II Calibrator 6): флакон 0,5 мл – 1 шт. (код вида 221730).
8. Контрольный материал, уровень 1 (AMH Gen II Control 1): флакон 0,5 мл – 1 шт. (код вида 221720).
9. Контрольный материал, уровень 2 (AMH Gen II Control 2): флакон 0,5 мл – 1 шт. (код вида 221720).
10. Инструкция по применению.

Компоненты продукта

Калибратор, уровень 0 (AMH Gen II Calibrator 0): флакон 0,5 мл: жидкий, коричневый, мутный, pH 7,9±0,3.

Флакон содержит 0 пг/мл АМГ в фетальной бычьей сыворотке с азидом натрия. При получении заморозить при температуре <-18°C. Для многократного использования разделить на аликвоты и заморозить при температуре <-18°C. Стабилен до истечения срока годности, указанного на этикетке, при хранении при температуре <-18°C. Перед использованием тщательно перемешать содержимое путем аккуратного переворачивания. После первоначального использования размороженный калибратор стабилен при температуре от 2 до 8°C в течение семи дней. Напишите на этикетке флакона дату его

IFU-A79766-R-01

Дополнение к инструкции по применению медицинского изделия «Набор калибраторов и контрольных материалов для определения антимюллерова гормона (АМГ) иммуноферментным методом в сыворотке и плазме крови (AMH Gen II Calibrators and Controls)». Только для Российской Федерации

размораживания. Возвращайте калибратор к температуре от 2 до 8°C после каждого использования. Разрешено размораживание калибратора не более двух раз. Признаком возможного ухудшения качества является выход значений контроля за пределы диапазона.

Калибратор, уровень 1 (AMH Gen II Calibrator 1): флакон 0,5 мл: жидкий, коричневый, мутный, pH 7,9±0,3.

Калибратор, уровень 2 (AMH Gen II Calibrator 2): флакон 0,5 мл: жидкий, коричневый, мутный, pH 7,9±0,3.

Калибратор, уровень 3 (AMH Gen II Calibrator 3): флакон 0,5 мл: жидкий, коричневый, мутный, pH 7,9±0,3.

Калибратор, уровень 4 (AMH Gen II Calibrator 4): флакон 0,5 мл: жидкий, коричневый, мутный, pH 7,9±0,3.

Калибратор, уровень 5 (AMH Gen II Calibrator 5): флакон 0,5 мл: жидкий, коричневый, мутный, pH 7,9±0,3.

Калибратор, уровень 6 (AMH Gen II Calibrator 6): флакон 0,5 мл: жидкий, коричневый, мутный, pH 7,9±0,3.

Флаконы содержат концентрации приблизительно 0.16, 0.4, 1.2, 4.0, 10.0 и 22.5 нг/мл бычьего АМГ в бычьей сыворотке с азидом натрия. Аналит в калибраторах AMH Gen II прослеживается до рабочих калибраторов производителя. Присвоенные значения были установлены с использованием репрезентативных образцов из этой партии калибраторов и специфичны для методик анализа реагентов. Значения, присваиваемые с использованием других методологий, могут отличаться. Указанные различия, если они присутствуют, могут быть обусловлены смещением внутри методики.

При получении заморозить при температуре <-18°C. Для многократного использования разделить на аликвоты и заморозить при температуре <-18°C. Стабилен до истечения срока годности, указанного на этикетке, при хранении при температуре <-18°C. Перед использованием тщательно перемешать содержимое путем аккуратного переворачивания. После первоначального использования размороженный калибратор стабилен при температуре от 2 до 8°C в течение семи дней. Напишите на этикетке флакона дату его размораживания. Необходимо возвращать калибратор к температуре от 2 до 8°C после каждого использования. Разрешено размораживание калибраторов не более двух раз. Признаком возможного ухудшения качества является выход значений контроля за пределы диапазона. Точные концентрации указаны на этикетках флаконов.

Контрольный материал, уровень 1 (AMH Gen II Control 1): флакон 0,5 мл: жидкий, коричневый, мутный, pH 7,9±0,3.

Контрольный материал, уровень 2 (AMH Gen II Control 2): флакон 0,5 мл: жидкий, коричневый, мутноватый, pH 7,9±0,3.

Один набор контролей, по 0,5 мл каждый, маркированные как 1 и 2, содержащие низкую и высокую концентрацию бычьего АМГ в бычьей сыворотке с азидом натрия. При получении

Дополнение к инструкции по применению медицинского изделия «Набор калибраторов и контрольных материалов для определения антимюллера гормона (АМГ) иммуноферментным методом в сыворотке и плазме крови (AMH Gen II Calibrators and Controls)». Только для **Российской Федерации**

заморозить при температуре $<-18^{\circ}\text{C}$. Для многократного использования разделить на аликвоты и заморозить при температуре $<-18^{\circ}\text{C}$. Стабилен до истечения срока годности, указанного на этикетке, при хранении при температуре $<-18^{\circ}\text{C}$. Перед использованием тщательно перемешать содержимое путем аккуратного переворачивания. После первоначального использования размороженный контроль стабилен при температуре от 2 до 8°C в течение семи дней. Напишите на этикетке флакона дату его размораживания. Необходимо возвращать контроли к температуре от 2 до 8°C после каждого использования. Разрешено размораживание контролей не более двух раз. Признаком возможного ухудшения качества является выход значений контроля за пределы диапазона. Точные концентрации см. в карте значений контроля.

Сведения о производителе медицинского изделия для диагностики *in vitro* и (или) его уполномоченном представителе

Сведения о производителе (изготовителе)/разработчике медицинского изделия

Наименование: Иммунотех с.р.о. (IMMUNOTECH s.r.o.), Чешская республика
Адрес: Radiova 1122/1, Praha 10 102 00, Czech Republic, Чешская республика
Телефон: +420 272 017 011, +420 272 017 200
www.immunotech.cz

Сведения о месте (местах) производства медицинского изделия

Наименование: Иммунотех с.р.о. (IMMUNOTECH s.r.o.), Чешская республика
Адрес: Radiova 1122/1, Praha 10 102 00, Czech Republic, Чешская республика
Телефон: +420 272 017 011, +420 272 017 200
www.immunotech.cz

Сведения об уполномоченном представителе производителя на территории РФ

Наименование: ООО «Бекмен Культер»
Адрес: Ул. Станиславского 21, строение 3, Москва, 109004, Россия
Телефон: +7 (495) 228 6700
Факс: +7 (495) 228 6701
E-mail: beckman.ru@beckman.com

Назначение медицинского изделия для диагностики *in vitro*

Данный продукт следует использовать с набором реагентов Beckman Coulter : Набор реагентов для определения антимюллера гормона (АМГ) иммуноферментным методом в сыворотке и плазме крови (AMH Gen II ELISA).

Набор калибраторов для определения антимюллера гормона (АМГ) иммуноферментным методом в сыворотке и плазме крови (AMH Gen II Calibrators) предназначен для калибровки набора реагентов для определения антимюллера гормона

IFU-A79766-R-01

Дополнение к инструкции по применению медицинского изделия «Набор калибраторов и контрольных материалов для определения антимюллера гормона (АМГ) иммуноферментным методом в сыворотке и плазме крови (AMH Gen II Calibrators and Controls)». Только для **Российской Федерации**

(АМГ) иммуноферментным методом в сыворотке и плазме крови (AMH Gen II ELISA), для количественного измерения АМГ в человеческой сыворотке и плазме с литий-гепарином.

Набор контрольных материалов для определения антимюллера гормона (АМГ) иммуноферментным методом в сыворотке и плазме крови (AMH Gen II Controls) предназначен для проведения контроля качества с целью мониторинга точности процедур лабораторного тестирования набора реагентов для определения антимюллера гормона (АМГ) иммуноферментным методом в сыворотке и плазме крови (AMH Gen II ELISA).

Популяционные, демографические аспекты применения медицинского изделия

Популяционные, демографические аспекты применения медицинского изделия отсутствуют.

Функциональное назначение

Набор калибраторов и контрольных материалов AMH Gen II Calibrators and Controls предназначен для контроля качества и калибровки медицинского изделия «Набор реагентов для определения антимюллера гормона (АМГ) иммуноферментным методом в сыворотке и плазме крови (AMH Gen II ELISA)», применяемого для оценки статуса фертильности и полового развития, для оценки яичников и статуса менопаузы, в том числе для оценки овариального резерва, а также как вспомогательное средство диагностики синдрома поликистозных яичников (СПКЯ).

Показания и противопоказания к применению медицинского изделия, область применения медицинского изделия

Показания к применению медицинского изделия

Применять в соответствии с назначением медицинского изделия.

Противопоказания к применению медицинского изделия

Не применимо для данного медицинского изделия.

Область применения медицинского изделия

Клиническая лабораторная диагностика.

Описание измерительных процедур, метрологической прослеживаемости значений калибраторов и контрольных материалов

Измеряемый параметр (аналит) в калибраторах AMH Gen II ELISA прослеживается до внутренних эталонных образцов (репрезентативных образцов из глубоко замороженных калибраторов) и специфичен для методик анализа реагентов AMH Gen II. Процесс прослеживаемости основан на требованиях стандарта ISO 17511, медицинские изделия для диагностики in vitro - измерение количеств в биологических образцах - метрологическая прослеживаемость значений, присвоенных калибраторам и контрольным материалам. Неопределенность концентрации калибраторов представлена ниже.

Неопределенность концентрации

IFU-A79766-R-01

Дополнение к инструкции по применению медицинского изделия «Набор калибраторов и контрольных материалов для определения антимюллера гормона (АМГ) иммуноферментным методом в сыворотке и плазме крови (AMH Gen II Calibrators and Controls)». Только для **Российской Федерации**

Аналит	Эталонный материал	Единицы измерения	Калибратор	Типичное значение ¹	Неопределенность ² (*=1)
AMH GEN II	Внутренние эталонные образцы из глубоко замороженных калибраторов	нг/мл	S1	0,16	0,03
			S2	0,40	0,03
			S3	1,20	0,05
			S4	4,00	0,18
			S5	10,0	0,48
			S6	22,5	1,19

¹ Значения являются репрезентативными заданными значениями для каждого аналита. Значения, присвоенные конкретной серии, указаны на этикетке каждого флакона.

² Указанная стандартная неопределенность измерений была определена в соответствии с публикацией EAL-R2. Расширенная неопределенность измерений определяется как стандартная неопределенность измерений, умноженная на коэффициент охвата $k = 2$, при этом для нормального распределения вероятность охвата составляет приблизительно 95 %.

Значения контрольных материалов

Пробирки с контрольными образцами содержат АМГ крупного рогатого скота в сыворотке крупного рогатого скота с азидом натрия и апротинином. Ожидаемые значения приведены в приложении, которое готовится для каждой серии контрольных образцов. Приложение с диапазоном концентраций контрольных образцов включено в коробку каждой серии. Значения сверяются с внутренними эталонными образцами (репрезентативными образцами из калибратора) и специфичны для методик анализа реагентов AMH Gen II.

Перечень материалов и специальных материалов, которые требуются для проведения тестирования (анализа), но не содержатся в комплекте поставки медицинского изделия для диагностики *in vitro*

- А79765 «Набор реагентов для определения антимюллера гормона (АМГ) иммуноферментным методом в сыворотке и плазме крови (AMH Gen II ELISA)»
- Пробирки (для предварительного смешивания с буфером для исследования).
- Прецизионная пипетка для ввода 10–1 000 мкл.
- Орбитальное устройство для встряхивания титрационного микропланшета.
- Устройство для мойки титрационных микропланшетов (опционально).
- Вихревой смеситель типа vortex
- Впитывающий материал для промакивания стрипов.
- Считыватель титрационных микропланшетов (450/405 нм и 600–630 нм) (бихроматическое считывание).

IFU-A79766-R-01

Дополнение к инструкции по применению медицинского изделия «Набор калибраторов и контрольных материалов для определения антимюллерова гормона (АМГ) иммуноферментным методом в сыворотке и плазме крови (AMH Gen II Calibrators and Controls)». Только для Российской Федерации

Сведения о специальных условиях хранения (например, температура и влажность воздуха, освещение и др.) и (или) обращения пользователей с медицинским изделием *in vitro*

Условия хранения

Набор калибраторов и контрольных материалов AMH Gen II Calibrators and Controls следует при температуре не выше -18°C не более 18 месяцев.

Стабильность набора после вскрытия при температуре от $+2^{\circ}\text{C}$ до $+8^{\circ}\text{C}$ не более 10 дней.

Условия транспортировки

Транспортировка МИ может осуществляться любыми видами транспорта с соблюдением условий хранения в соответствии с требованиями ГОСТ Р 51088-2013 и правилами перевозки грузов, действующими на каждом виде транспорта. Условия транспортирования – по условиям хранения в соответствии ГОСТ 15150-69.

Рекомендуемые температурные условия транспортировки: не выше -18°C .

Условия эксплуатации

В соответствии с локальными требованиями к обустройству лабораторий.

Специальные требования в отношении помещений, специальной подготовки или особой квалификации пользователя и (или) третьих лиц (при необходимости)

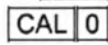
Предполагаемыми пользователями является персонал лаборатории.

Символы, применяемые в маркировке медицинского изделия

Символ	Название и описание символа
	Номер по каталогу
	Медицинское изделие для диагностики <i>in vitro</i>
	Содержимое
	Изготовитель
	Маркировка CE

IFU-A79766-R-01

Дополнение к инструкции по применению медицинского изделия «Набор калибраторов и контрольных материалов для определения антимюллерова гормона (АМГ) иммуноферментным методом в сыворотке и плазме крови (AMH Gen II Calibrators and Controls)». Только для **Российской Федерации**

Символ	Название и описание символа
	Обратитесь к паспорту безопасности
	Обратитесь к инструкции по применению
	Верхняя граница температурного диапазона
	Осторожно! Обратитесь к инструкции по применению
	Использовать до
	Код партии
	Дата изготовления
	Биологический риск
 	Калибратор Калибратор, уровень 0
	Контрольный материал
	Инструкция по применению
	QR-код
	Уровень калибратора (0-6)
	Уровень контрольного материала (1-2)

IFU-A79766-R-01

Дополнение к инструкции по применению медицинского изделия «Набор калибраторов и контрольных материалов для определения антимюллера гормона (АМГ) иммуноферментным методом в сыворотке и плазме крови (AMH Gen II Calibrators and Controls)». Только для Российской Федерации

Порядок и условия утилизации или уничтожения медицинского изделия

Химические остатки должны соответствующим образом обрабатываться как специальные отходы. Их необходимо утилизировать в соответствии с законом о борьбе с загрязнением окружающей среды и другими законами соответствующей страны. Для обеспечения соответствия мы рекомендуем связаться с соответствующими (местными) органами власти и/или утвержденной компанией по утилизации для получения информации.

Утилизируйте отходы продукта, неиспользованный продукт и загрязненную упаковку в соответствии с нормами штата, федеральными или местными нормативами. В случае сомнений относительно применимых требований свяжитесь с уполномоченными органами для получения информации.

При использовании медицинского изделия образуются отходы, которые классифицируются и уничтожаются (утилизируются) как медицинские отходы класса Б (эпидемиологически опасные отходы) в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21.

Гарантийные обязательства

1. Производитель гарантирует соответствие медицинского изделия требованиям нормативной и технической документации. Безопасность и качество гарантируются на протяжении всего срока годности.
2. Производитель несёт ответственность за дефекты медицинского изделия, за исключением дефектов, которые появились в связи с нарушением правил использования, условий транспортировки и хранения, были вызваны третьим лицом или чрезвычайными обстоятельствами.
3. Производитель заменяет медицинское изделие за свой счет, если технические и функциональные (потребительские) характеристики не соответствуют нормативной и технической документации, если данные недостатки были вызваны скрытым дефектом материалов или качеством изготовления изделия.

Информация о необходимости направления сообщения производителю или его уполномоченному представителю о нежелательных событиях, которые имеют признаки неблагоприятного события (инцидента).

По всем вопросам, связанным с качеством медицинского изделия, следует обращаться к уполномоченному представителю производителя на территории РФ:

Наименование: ООО «Бекмен Культер»

Адрес: Ул. Станиславского 21, строение 3, Москва, 109004, Россия

Телефон: +7 (495) 228 6700

Факс: +7 (495) 228 6701

E-mail: beckman.ru@beckman.com

Дополнение к инструкции по применению медицинского изделия «Набор калибраторов и контрольных материалов для определения антимюллерова гормона (АМГ) иммуноферментным методом в сыворотке и плазме крови (AMH Gen II Calibrators and Controls)». Только для Российской Федерации

Данные о выпуске или последнем пересмотре инструкции по применению

Настоящая инструкция по применению выпущена впервые.

IFU-A79766-R-01

/Перевод с английского и чешского языков на русский язык/



/Логотип компании Иммунотех Компания Бекмен Культер/

Инструкция по применению

Калибраторы и контроли АМН Gen II

В качестве ответственного должностного лица компании ИММУНОТЕХ с.р.о., с юридическим адресом: Радиова 1122/1, 102 00 Прага 10, Чешская Республика, настоящим я заверяю, что прилагаемый к настоящему сопроводительному письму документ является точной копией оригинала.

Уполномоченный сотрудник с правом подписи:

/Подпись/ _____ Дата: 12.10.2021
Вит Обурка
Менеджер по качеству и нормативным вопросам

Заверение – легализация

Настоящим заверяю, что данный документ под серийным номером 11YARQX был подписан в моем присутствии нижеуказанным лицом, личность которого была установлена: инженер Вит Обурка, дата рождения: 09.01.1982 года, адрес регистрации: ул. Йиловица 111/4, Колодее, 19016 Прага 9.

Прага, дата: 12.10.2021 г.

/ QR-код /

магистр Йиржи Горак
Нотариус с юридическим адресом в городе Зноймо

/ Оттиск круглой официальной печати с малым государственным гербом Чешской республики и текстом /: магистр Йиржи Горак * Нотариус г. Зноймо * 1 * /

/подпись/

Подпись

Российская Федерация

Город Москва.

Шестнадцатого декабря две тысячи двадцать первого года.

Я, Прокошенкова Елена Евгеньевна, нотариус города Москвы, свидетельствую подлинность подписи переводчика Краплина Дениса Александровича.

Подпись сделана в моем присутствии.

Личность подписавшего документ установлена.

Зарегистрировано в реестре: № 21/86-н/77-2021- 64-1588

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

Подпись

Е.Е. Прокошенкова

ГЕРБОВАЯ ПЕЧАТЬ

Прошнуровано, пронумеровано и скреплено печатью 13 лист(-а,-ов).

Подпись

Е.Е. Прокошенкова

Всего прошнуровано,
пронумеровано и скреплено
печатью 13

листов.

Нотариус

Российская Федерация
Город Москва

Шестнадцатого декабря две тысячи двадцать первого года

Я, Прокошенкова Елена Евгеньевна, нотариус города
Москвы, свидетельствую верность копии с представленного
мне документа.

Зарегистрирована в реестре № 21/86-н/77-2021- 64-1581

Уплачено за совершение нотариального действия: 840

Е.Е. Прокошенкова

