



Your Global Reference Point for Quality Control

18th November, 2021

To Whom it May Concern:

This is to certify that the attached document is the Instructions for use for:

Eurotrol Hematocrit Control Material (Eurotrol Hct Control)

For and on behalf of

Eurotrol B.V.

Daniel Philippens

QA/RA Director



Electronic Certifying Stamp

Eurotrol B.V.

P.O. Box 722, 6710 BS Ede, Keplerlaan 20, 6716 BS Ede, The Netherlands, T +31 318 695777 office@eurotrol.com, www.eurotrol.com
ABN AMRO Bank No. 56.18.38.909, BIC ABNANL2A, IBAN NL92ABNA0561838909, Trade register Arnhem 09067367, VAT No. NL009139448B



Your Global Reference Point for Quality Control

Eurotrol® Hct Control Level A CE

Level A REF 195.002.010



Назначение

Eurotrol Hct Control – Level A представляет собой стандартный образец для анализа на гематокрит, который используется с целью подтверждения прецизионности и точности ерос® Blood Analysis System для измерения гематокрита.

Краткий обзор теста

Eurotrol Hct Control – Level A представляет собой стандартный образец для анализа на гематокрит, который используется с целью подтверждения прецизионности и точности ерос® Blood Analysis System. Каждая ампула содержит 2,5 мл раствора.

Принципы процедуры

Eurotrol Hct Control – Level A используется с системой анализа крови ерос. Параметры измеряются надлежащим образом путем потенциометрии, амперометрии на основе модифицированного уравнения Гендерсона-Гассельбаха, а также кондуктометрии с использованием переменного тока

Содержание

Eurotrol Hct Control – Level A обеспечивает уровни гематокрита, соответствующие нормальным показателям.

Eurotrol Hct Control – Level A изготовлен с применением чистых химических веществ в матрице физиологического буферного раствора.

Контрольные образцы Eurotrol Hct Control – Level A не содержат консервантов и других добавок, которые могли бы оказать отрицательное воздействие на измерение электродами.

Особые указания и меры предосторожности

1. Только для диагностики in vitro.
2. Проконсультируйтесь с местными органами охраны окружающей среды по вопросу правильной утилизации.
3. Eurotrol Hct Control – Level A не предназначен для использования в качестве калибратора.

Инструкции по хранению

Eurotrol Hct Control – Level A можно хранить при температуре 2–30 °C (35–86 °F). При хранении при данной температуре стабильность продукта гарантирована до истечения срока годности, указанного на ампулах и на внешней упаковке. После вскрытия ампулы стабильность продукта Eurotrol Hct Control – Level A сохраняется в течение 15 минут.

Инструкции относительно нестабильности или порчи

Eurotrol Hct Control – Level A должен выглядеть как прозрачная бесцветная жидкость в запечатанной неповрежденной ампуле.

После вскрытия ампулы продукт сохраняет стабильность в течение 15 минут, после чего полученные значения могут отличаться от присвоенных значений.

Процедура

1. Извлеките необходимое количество ампул из коробки и лотка. Доведите ампулу (ампулы) до комнатной температуры 15–30 °C (59–86 °F).
2. Непосредственно перед использованием энергично встряхивайте ампулу в течение по меньшей мере пятнадцати секунд, чтобы обеспечить однородность раствора. При встряхивании ампулу следует держать между большим и указательным пальцем.
3. Осторожно вращайте ампулой таким образом, чтобы раствор вернулся на дно ампулы. Прежде чем вскрывать ампулу, дождитесь, пока все пузырьки не поднимутся на поверхность.
4. Обеспечьте защиту пальцев при помощи марли, ткани или перчаток.
5. Возьмите ампулу таким образом, чтобы цветная точка была наверху. Сломайте шейку ампулы в направлении, противоположном от цветной точки.
6. Выполните забор образца в соответствии с инструкцией по эксплуатации вашей ерос® Blood Analysis System.

AN01168A02 20211118

Частота проверки регламентируется местными нормативными документами.

Ограничения / противопоказания

- Приведенные в таблице значения относятся только к присвоенному номеру партии жидкости, соответствующей схеме расположения датчиков epos® Blood Analysis System
- При неправильном заборе образца, нарушении правил хранения или других правил полученные результаты могут отличаться от целевых значений

Ожидаемые значения

Значения определяются путем измерений на epos® Blood Analysis System с применением тест-карт BGEM. С присвоенными значениями можно ознакомиться на сайте <http://www.epocal.com>, где они представлены в виде таблиц для каждого номера партии жидкости и конфигурации сенсора.

Eurotrol Hct Control – Level A предназначен для профессионального применения с целью проверки эксплуатационных характеристик устройства.

Конкретные эксплуатационные характеристики

Исследование прецизионности измерения проводилось в соответствии с руководством, приведенном в документе «CLSI EP05-A3:2014 – Evaluation of Precision of Quantitative Measurement Procedures; Approved Guideline – Third Edition» (CLSI EP05-A3:2014 – Оценка прецизионности процедур количественных измерений; одобренное руководство. Третье издание)

Стабильность тестировалась в соответствии со стандартом «EN ISO 23640:2015 – In vitro diagnostic medical devices – Evaluation of stability of in vitro diagnostic reagents» (EN ISO 23640:2015 – медицинское изделие для диагностики in vitro) и «CLSI EP25-A – evaluation of stability of in vitro diagnostic reagents; approved guideline» (CLSI EP25-A – оценка стабильности для диагностических реагентов in vitro; одобренное руководство).

Литература

CLSI EP05-A3:2014 – Evaluation of Precision of Quantitative Measurement Procedures; Approved Guideline – Third Edition

CLSI EP25-A – evaluation of stability of in vitro diagnostic reagents; approved guideline

Информация о производителе

Чтобы получить дополнительную информацию и (или) поддержку, обратитесь по следующему адресу

Производитель

Eurotrol B.V.,
Keplerlaan 20,
6716 BS Ede,
Нидерланды
Телефон: +31 318 695 777
Эл. почта: office@eurotrol.com
www.eurotrol.com

Обо всех серьезных происшествиях, которые имели место в связи с использованием этого изделия, следует сообщать производителю и компетентным органам государства, в котором находятся пользователь и (или) пациент

Местный представитель

Eurotrol Inc.,
850 N Black Branch Rd,
Elizabethtown, KY 42701,
США
Телефон: +1 502 5011180
Эл. почта: officeUSA@eurotrol.com
www.eurotrol.com

Редакция инструкции по применению

История редакций

Редакция	Дата вступления в силу	Изменение по сравнению с предыдущей редакцией
01	18-11-2021	Первая редакция

Приложение

Полная версия инструкции по применению на русском языке с приложением представлена на странице www.eurotrol.com

AN01168A02 20211118

CE	Маркировка CE
	Производитель
	Дата изготовления
	Срок годности
LOT	Номер партии
REF	Каталожный номер
	Предельные значения температуры
	Внимание!
	Только для одноразового применения
IVD	Медицинское изделие для диагностики in vitro
CONTROL	Контроль



Your Global Reference Point for Quality Control

Eurotrol® Hct Control Level B CE

Level B REF 195.004.010

IVD



Назначение

Eurotrol Hct Control – Level B представляет собой стандартный образец для анализа на гематокрит, который используется с целью подтверждения прецизионности и точности ерос® Blood Analysis System для измерения гематокрита.

Краткий обзор теста

Eurotrol Hct Control – Level B представляет собой стандартный образец для анализа на гематокрит, который используется с целью подтверждения прецизионности и точности ерос® Blood Analysis System. Каждая ампула содержит 2,5 мл раствора.

Принципы процедуры

Eurotrol Hct Control – Level B используется с системой анализа крови ерос. Параметры измеряются надлежащим образом путем потенциометрии, амперометрии на основе модифицированного уравнения Гендерсона-Гассельбаха, а также кондуктометрии с использованием переменного тока

Содержание

Eurotrol Hct Control – Level B обеспечивает уровни гематокрита, соответствующие нормальным показателям.

Eurotrol Hct Control – Level B изготовлен с применением чистых химических веществ в матрице физиологического буферного раствора.

Контрольные образцы Eurotrol Hct Control – Level B не содержат консервантов и других добавок, которые могли бы оказать отрицательное воздействие на измерение электродами.

Особые указания и меры предосторожности

1. Только для диагностики in vitro.
2. Проконсультируйтесь с местными органами охраны окружающей среды по вопросу правильной утилизации.
3. Eurotrol Hct Control – Level B не предназначен для использования в качестве калибратора.

Инструкции по хранению

Eurotrol Hct Control – Level B можно хранить при температуре 2–30 °C (35–86 °F). При хранении при данной температуре стабильность продукта гарантирована до истечения срока годности, указанного на ампулах и на внешней упаковке. После вскрытия ампулы стабильность продукта Eurotrol Hct Control – Level B сохраняется в течение 15 минут.

Инструкции относительно нестабильности или порчи

Eurotrol Hct Control – Level B должен выглядеть как прозрачная бесцветная жидкость в запечатанной неповрежденной ампуле.

После вскрытия ампулы продукт сохраняет стабильность в течение 15 минут, после чего полученные значения могут отличаться от присвоенных значений.

Процедура

1. Извлеките необходимое количество ампул из коробки и лотка. Доведите ампулу (ампулы) до комнатной температуры 15–30 °C (59–86 °F).
2. Непосредственно перед использованием энергично встряхивайте ампулу в течение по меньшей мере пятнадцати секунд, чтобы обеспечить однородность раствора. При встряхивании ампулу следует держать между большим и указательным пальцем.
3. Осторожно вращайте ампулой таким образом, чтобы раствор вернулся на дно ампулы. Прежде чем вскрывать ампулу, дождитесь, пока все пузырьки не поднимутся на поверхность.
4. Обеспечьте защиту пальцев при помощи марли, ткани или перчаток.
5. Возьмите ампулу таким образом, чтобы цветная точка была наверху. Сломайте шейку ампулы в направлении, противоположном от цветной точки.
6. Выполните забор образца в соответствии с инструкцией по эксплуатации вашей ерос® Blood Analysis System.

AN01170A02 20211118

Частота проверки регламентируется местными нормативными документами.

Ограничения / противопоказания

- Приведенные в таблице значения относятся только к присвоенному номеру партии жидкости, соответствующей схеме расположения датчиков epos® Blood Analysis System
- При неправильном заборе образца, нарушении правил хранения или других правил полученные результаты могут отличаться от целевых значений

Ожидаемые значения

Значения определяются путем измерений на epos® Blood Analysis System с применением тест-карт BGEM. С присвоенными значениями можно ознакомиться на сайте <http://www.epocal.com>, где они представлены в виде таблиц для каждого номера партии жидкости и конфигурации сенсора.

Eurotrol Hct Control – Level B предназначен для профессионального применения с целью проверки эксплуатационных характеристик устройства.

Конкретные эксплуатационные характеристики

Исследование прецизионности измерения проводилось в соответствии с руководством, приведенном в документе «CLSI EP05-A3:2014 – Evaluation of Precision of Quantitative Measurement Procedures; Approved Guideline – Third Edition» (CLSI EP05-A3:2014 – Оценка прецизионности процедур количественных измерений; одобренное руководство. Третье издание)

Стабильность тестировалась в соответствии со стандартом «EN ISO 23640:2015 – In vitro diagnostic medical devices – Evaluation of stability of in vitro diagnostic reagents» (EN ISO 23640:2015 – медицинское изделие для диагностики in vitro) и «CLSI EP25-A – evaluation of stability of in vitro diagnostic reagents; approved guideline» (CLSI EP25-A – оценка стабильности для диагностических реагентов in vitro; одобренное руководство).

Литература

CLSI EP05-A3:2014 – Evaluation of Precision of Quantitative Measurement Procedures; Approved Guideline – Third Edition

CLSI EP25-A – evaluation of stability of in vitro diagnostic reagents; approved guideline

Информация о производителе

Чтобы получить дополнительную информацию и (или) поддержку, обратитесь по следующему адресу

Производитель

Eurotrol B.V.,
Keplerlaan 20,
6716 BS Ede,
Нидерланды
Телефон: +31 318 695 777
Эл. почта: office@eurotrol.com
www.eurotrol.com

Обо всех серьезных происшествиях, которые имели место в связи с использованием этого изделия, следует сообщать производителю и компетентным органам государства, в котором находятся пользователь и (или) пациент

Местный представитель

Eurotrol Inc.,
850 N Black Branch Rd,
Elizabethtown, KY 42701,
США
Телефон: +1 502 5011180
Эл. почта: officeUSA@eurotrol.com
www.eurotrol.com

Редакция инструкции по применению

История редакций

Редакция	Дата вступления в силу	Изменение по сравнению с предыдущей редакцией
01	18-11-2021	Первая редакция

Приложение

Полная версия инструкции по применению на русском языке с приложением представлена на странице www.eurotrol.com

AN01170A02 20211118

CE	Маркировка CE
	Производитель
	Дата изготовления
	Срок годности
LOT	Номер партии
REF	Каталожный номер
X	Предельные значения температуры
	Внимание!
	Только для одноразового применения
IVD	Медицинское изделие для диагностики in vitro
CONTROL	Контроль



Your Global Reference Point for Quality Control

Eurotrol® Hct Control Level C CE

Level C REF 195.003.010



Назначение

Eurotrol Hct Control – Level C представляет собой стандартный образец для анализа на гематокрит, который используется с целью подтверждения прецизионности и точности ерос® Blood Analysis System для измерения гематокрита.

Краткий обзор теста

Eurotrol Hct Control – Level C представляет собой стандартный образец для анализа на гематокрит, который используется с целью подтверждения прецизионности и точности ерос® Blood Analysis System. Каждая ампула содержит 2,5 мл раствора.

Принципы процедуры

Eurotrol Hct Control – Level C используется с системой анализа крови ерос. Параметры измеряются надлежащим образом путем потенциометрии, амперометрии на основе модифицированного уравнения Гендерсона-Гассельбаха, а также кондуктометрии с использованием переменного тока

Содержание

Eurotrol Hct Control – Level C обеспечивает уровни гематокрита, соответствующие нормальным показателям.

Eurotrol Hct Control – Level C изготовлен с применением чистых химических веществ в матрице физиологического буферного раствора.

Контрольные образцы Eurotrol Hct Control – Level C не содержат консервантов и других добавок, которые могли бы оказать отрицательное воздействие на измерение электродами.

Особые указания и меры предосторожности

1. Только для диагностики in vitro.
2. Проконсультируйтесь с местными органами охраны окружающей среды по вопросу правильной утилизации.
3. Eurotrol Hct Control – Level C не предназначен для использования в качестве калибратора.

Инструкции по хранению

Eurotrol Hct Control – Level C можно хранить при температуре 2–30 °C (35–86 °F). При хранении при данной температуре стабильность продукта гарантирована до истечения срока годности, указанного на ампулах и на внешней упаковке. После вскрытия ампулы стабильность продукта Eurotrol Hct Control – Level C сохраняется в течение 15 минут.

Инструкции относительно нестабильности или порчи

Eurotrol Hct Control – Level C должен выглядеть как прозрачная бесцветная жидкость в запечатанной неповрежденной ампуле.

После вскрытия ампулы продукт сохраняет стабильность в течение 15 минут, после чего полученные значения могут отличаться от присвоенных значений.

Процедура

1. Извлеките необходимое количество ампул из коробки и лотка. Доведите ампулу (ампулы) до комнатной температуры 15–30 °C (59–86 °F).
2. Непосредственно перед использованием энергично встряхивайте ампулу в течение по меньшей мере пятнадцати секунд, чтобы обеспечить однородность раствора. При встряхивании ампулу следует держать между большим и указательным пальцем.
3. Осторожно вращайте ампулой таким образом, чтобы раствор вернулся на дно ампулы. Прежде чем вскрывать ампулу, дождитесь, пока все пузырьки не поднимутся на поверхность.
4. Обеспечьте защиту пальцев при помощи марли, ткани или перчаток.
5. Возьмите ампулу таким образом, чтобы цветная точка была наверху. Сломайте шейку ампулы в направлении, противоположном от цветной точки.
6. Выполните забор образца в соответствии с инструкцией по эксплуатации вашей ерос® Blood Analysis System.

AN01171A02 20211118

Частота проверки регламентируется местными нормативными документами.

Ограничения / противопоказания

Приведенные в таблице значения относятся только к присвоенному номеру партии жидкости, соответствующей схеме расположения датчиков ерос® Blood Analysis System

• При неправильном заборе образца, нарушении правил хранения или других правил полученные результаты могут отличаться от целевых значений

Ожидаемые значения

Значения определяются путем измерений на ерос® Blood Analysis System с применением тест-карт BGEM. С присвоенными значениями можно ознакомиться на сайте <http://www.epocal.com>, где они представлены в виде таблиц для каждого номера партии жидкости и конфигурации сенсора.

Eurotrol Hct Control – Level C предназначен для профессионального применения с целью проверки эксплуатационных характеристик устройства.

Конкретные эксплуатационные характеристики

Исследование прецизионности измерения проводилось в соответствии с руководством, приведенном в документе «CLSI EP05-A3:2014 – Evaluation of Precision of Quantitative Measurement Procedures; Approved Guideline – Third Edition» (CLSI EP05-A3:2014 – Оценка прецизионности процедур количественных измерений; одобренное руководство. Третье издание)

Стабильность тестировалась в соответствии со стандартом «EN ISO 23640:2015 – In vitro diagnostic medical devices – Evaluation of stability of in vitro diagnostic reagents» (EN ISO 23640:2015 – медицинское изделие для диагностики in vitro) и «CLSI EP25-A – evaluation of stability of in vitro diagnostic reagents; approved guideline» (CLSI EP25-A – оценка стабильности для диагностических реагентов in vitro; одобренное руководство).

Литература

CLSI EP05-A3:2014 – Evaluation of Precision of Quantitative Measurement Procedures; Approved Guideline – Third Edition

CLSI EP25-A – evaluation of stability of in vitro diagnostic reagents; approved guideline

Информация о производителе

Чтобы получить дополнительную информацию и (или) поддержку, обратитесь по следующему адресу

Производитель

Eurotrol B.V.,
Keplerlaan 20,
6716 BS Ede,
Нидерланды
Телефон: +31 318 695 777
Эл. почта: office@eurotrol.com
www.eurotrol.com

Обо всех серьезных происшествиях, которые имели место в связи с использованием этого изделия, следует сообщать производителю и компетентным органам государства, в котором находятся пользователь и (или) пациент

Местный представитель

Eurotrol Inc.,
850 N Black Branch Rd,
Elizabethtown, KY 42701,
США
Телефон: +1 502 5011180
Эл. почта: officeUSA@eurotrol.com
www.eurotrol.com

Редакция инструкции по применению

История редакций

Редакция	Дата вступления в силу	Изменение по сравнению с предыдущей редакцией
01	18-11-2021	Первая редакция

Приложение

Полная версия инструкции по применению на русском языке с приложением представлена на странице www.eurotrol.com

€	Маркировка CE
	Производитель
	Дата изготовления
	Срок годности
LOT	Номер партии
REF	Каталожный номер
X	Предельные значения температуры
	Внимание!
	Только для одноразового применения
IVD	Медицинское изделие для диагностики in vitro
CONTROL	Контроль

**Дополнение к Инструкции по применению медицинского изделия
Материал контрольный гематокрита Eurotrol (Eurotrol Hct Control)**

1. Наименование медицинского изделия

Материал контрольный гематокрита Eurotrol (Eurotrol Hct Control), в вариантах исполнения:

1. Вариант исполнения 1:

- Материал контрольный гематокрита Eurotrol (Eurotrol Hct Control) – Уровень А – 10 ампул по 2, 5 мл.
- Инструкция по применению

2. Вариант исполнения 2:

- Материал контрольный гематокрита Eurotrol (Eurotrol Hct Control) – Уровень В – 10 ампул по 2, 5 мл.
- Инструкция по применению

3. Вариант исполнения 3:

- Материал контрольный гематокрита Eurotrol (Eurotrol Hct Control) – Уровень С – 10 ампул по 2, 5 мл.
- Инструкция по применению

2. Назначение медицинского изделия

Eurotrol Hct Control - представляет собой аттестованный референсный материал гематокрита, предназначенный для проверки прецизионности и точности портативного экспресс-анализатора газов крови, электролитов, гематокрита, метаболитов ерос для измерения гематокрита.

3. Область применения медицинского изделия

Клиническая лабораторная диагностика.

4. Показания и противопоказания к применению медицинского изделия

Показания

Применять в соответствии с назначением медицинского изделия.

Противопоказания

Не применимо для данного медицинского изделия.

5. Возможные побочные действия при использовании медицинского изделия

Не применимо для данного медицинского изделия.

6. Информация о потенциальных потребителях медицинского изделия, конкретные требования к профессиональному уровню потенциальных пользователей

Для профессионального применения.

Медицинское изделие должно использоваться только квалифицированным, обученным (в области клинической лабораторной диагностики) персоналом.

7. Сведения о производителе (изготовителе)/разработчике медицинского изделия, месте (местах) производства медицинского изделия

7.1. Сведения о производителе (изготовителе)/разработчике медицинского изделия

Наименование

Наименование: «Евротрол Б.В.», Eurotrol B.V.

Адрес места нахождения: Keplerlaan 20 6716 BS Ede, The Netherlands

Телефон: (+31)0318695777

E-mail: office@eurotrol.com

7.2 Сведения о месте (местах) производства медицинского изделия

Eurotrol B.V., Keplerlaan 20 6716 BS Ede, The Netherlands.

8. Условия использования, хранения и транспортировки

Следует осуществлять хранение в соответствии с местными нормами. Хранить материал следует в оригинальной упаковке, в сухом, прохладном месте с хорошей вентиляцией, вдали от несовместимых материалов, а также вдали от пищевых продуктов. Не хранить материал без маркировки. Использовать соответствующие меры для предотвращения загрязнения окружающей среды.

Транспортировка

Транспортировать в закрытом транспорте в вертикальном положении, в упаковке производителя при температуре 2-30°C. Во время транспортировки набор стабилен при условиях хранения (2-30°C) до истечения срока годности, указанного на упаковке.

Запрещено использовать изделия по истечении срока годности, указанного на этикетке изделия.

9. Описание метода стерилизации

Не применимо для данного медицинского изделия.

10. Требования к техническому обслуживанию и ремонту медицинского изделия

Не применимо для данного медицинского изделия.

11. Порядок и условия утилизации или уничтожения медицинского изделия

Утилизация медицинского изделия должна проводиться согласно действующему законодательству.

Утилизация излишков продукта и продуктов, не подлежащих переработке, должна осуществляться подрядной организацией, имеющей лицензию на утилизацию отходов. Запрещено спускать необработанные сточные воды в канализацию, за исключением случаев, когда это не противоречит всем применимым требованиям полномочных органов.

Класс Б - Отходы, образующиеся при/после использования медицинского изделия, необходимо классифицировать и уничтожить (утилизировать) как медицинские эпидемиологически опасные отходы в соответствии с действующим законодательством.

12. Гарантийные обязательства

Производитель гарантирует стабильность медицинского изделия до окончания срока годности при соблюдении условий транспортирования, хранения и применения, указанных в инструкции.

Производитель гарантирует безопасность медицинского изделия, отсутствие недопустимого риска причинения вреда жизни, здоровью человека и окружающей среде при использовании набора реагентов по назначению в условиях, предусмотренных производителем.

13. Рекламации

По вопросам качества продукции обращаться:

ООО «Сименс Здравоохранение»

115093, г. Москва, ул. Дубининская, д.96,

Телефон: +7 (495) 737-12-52

Электронная почта: hdx.ru@siemens.com

Веб-сайт: <https://www.siemens-healthineers.com/ru/>



Eurotrol

Ваш ориентир контроля качества

/Перевод с английского языка на русский язык

18 ноября 2021 года

К сведению всех заинтересованных лиц:

Настоящим удостоверяется, что прилагаемый документ является инструкцией по применению на медицинское изделие:

Материал контрольный гематокрита Eurotrol (Eurotrol Hct Control)

От имени и по поручению

«Евротрол Б. В.» (Eurotrol B.V.)

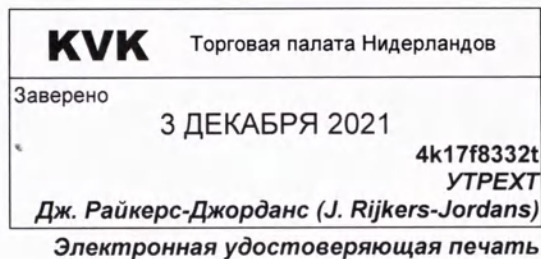
/Подпись/

Даниэль Филиппенс (Daniel Philippens)

Директор по обеспечению качества и нормативно-правовому регулированию

/Штамп: Торговая палата Нидерландов

Легализовано



«Евротрол Б. В.» (Eurotrol B.V.)

П/Я 722. 6710 BS Ede, Keplerlaan 20, 6716 BS Ede, Нидерланды, телефон: +31 318 695777, факс: +31 318 695770,
office@eurotrol.com, www.eurotrol.com ABN AMRO Bank № 56.18.38.909, БИК ABNANL2A, IBAN NL92ABNA0561838909, Торговый
регистр Арнема 09067367, номер плательщика НДС NL009139448B

переводчик Саная Анаит Левоновна

Российская Федерация

Город Москва

Двадцать первого декабря две тысячи двадцать первого года

Я, Белякова Ирина Ивановна, временно исполняющий обязанности нотариуса города Москвы Гончаровой Ларисы Николаевны, свидетельствую подлинность подписи переводчика Саная Анаит Левоновны.

Подпись сделана в моем присутствии.

Личность подписавшего документ установлена.

Зарегистрировано в реестре: № 77/134-н/77-2021-11-2649.

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



Прошнуровано, пронумеровано и скреплено печатью 13 (тринадцать) листов.

И.И.Белякова