

Иссп.

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



223301A0/009498

号码 No.

兹证明：在所附文件上的杭州安旭生物科技股份有限公司的印章属实。

THIS IS TO CERTIFY THAT: the seal of ASSURE TECH
(HANGZHOU) CO., LTD. on the annexed DOCUMENT is genuine.

China Council for the Promotion
of International Trade

授权签字: 郭晓夫

Authorized
Signature: Guo Xiaofu

日期: 2022年06月16日

(Date: Jun. 16, 2022)

证明书查询网址 Website for verifying the certificate: <http://www.rzccpit.com/validate.html>



ASSURE TECH. (HANGZHOU) CO., LTD.

2nd-5th Floor, Building 4, No. 1418-50, Moganshan Road, Gongshu District, Hangzhou, Zhejiang
310011, China Tel: + 86 571 8102 2698 Fax: + 86 571 8886 5920 E-mail: contact@diareagent.com

Date: 06 / 10, 2022

To whom it may concern

To be submitted to the Competent Health Authorities in Russian Federation

I herewith confirm, that the content of Instructions for use for the

"Rapid test kit for the qualitative detection of IGFBP-I in vaginal smear
by immunochromatographic method (IGFBP-1 PROM test) ECOTEST®"

is valid and true.

Assure Tech. (Hangzhou) Co., Ltd., Building 4, No. 1418-50, Moganshan
Road Gongshu District Hangzhou 310011 Zhejiang P.R. CHINA is the
legal manufacturer of the device mentioned in the Instructions for use.

Name and Position:

President

Eric Ding

Stamp

**Инструкция по применению на медицинское изделие для in vitro диагностики
«Набор экспресс-тестов для качественного определения IGFBP-I (белок-1, связывающий
инсулиноподобный фактор роста) в вагинальном мазке иммунохроматографическим методом
(IGFBP-1 PROM test) ECOTEST®»**

**Производитель: "Ашуре Тех. (Ханчжоу) Ко., Лтд. " (Assure Tech. (Hangzhou) Co., Ltd.), KHP
Building4, NO.1418-50, Moganshan Road Gongshu District Hangzhou 310011 Zhejiang P.R. CHINA**

Уполномоченный представитель производителя на территории Российской Федерации:

ООО "ОсМедис", Россия

**119602, г. Москва, вн. тер. г. муниципальный округ Тропарево-Никулино, ул Академика Анохина,
д. 38, к. 4, кв. 671**

**Версия 1.0
2022 год**

IGFBP-1 PROM test

НАИМЕНОВАНИЕ

Набор экспресс-тестов для качественного определения IGFBP-I (белок-1, связывающий инсулиноподобный фактор роста) в вагинальном мазке иммунохроматографическим методом (IGFBP-1 PROM test) ECOTEST®

Далее по тексту могут встречаться следующие обозначения:

Набор экспресс-тестов IGFBP-1 PROM test, Экспресс-тест IGFBP-1 PROM test, Экспресс-тест, Тест, Тест кассета, медицинское изделие, медицинское изделие для диагностики in vitro, ECOTEST®

Зонд-тампон для отбора, транспортировки и хранения биологических проб, стерильный РУ ФСЗ 2012/11835 – Зонд-тампон

НАЗНАЧЕНИЕ

Набор экспресс-тестов IGFBP-1 PROM test предназначен для in vitro качественного определения IGFBP-I (белок-1, связывающий инсулиноподобный фактор роста) в образце вагинального мазка иммунохроматографическим методом для выявления преждевременного разрыва плодных оболочек у беременных женщин в случае наличия симптомов или подозрения на подтекание околоплодных вод.

Набор экспресс-тестов IGFBP-1 PROM test может использоваться в качестве вспомогательного средства для начала или сопровождения терапевтических процедур, проводимых врачами. Этот тест предназначен для диагностики in vitro, проводимой исключительно медицинскими работниками.

Потенциальный потребитель: лабораторный специалист с высшим медицинским образованием, а также лаборант со средним специальным медицинским образованием.

КРАТКОЕ ОПИСАНИЕ ТЕСТА

Набор экспресс-тестов IGFBP-1 PROM test предназначен для выявления преждевременного разрыва плодных оболочек у беременных женщин в случае наличия симптомов или подозрения на подтекание околоплодных вод.

Преждевременный разрыв плодных оболочек (ПРПО) — это состояние, которое может возникнуть во время беременности. Данное состояние сопровождается от 5 до 10 % беременностей и может приводить к серьезным осложнениям, включая преждевременные роды, дистресс-синдром плода, послеродовой эндометрит и неонатальный сепсис. 25–35 % преждевременных родов вызваны ПРПО. Белок-1, связывающий инсулиноподобный фактор роста (IGFBP-1), является основным белком, содержащимся в амниотической жидкости с трех месяцев беременности и до родов. Концентрация IGFBP-1 в амниотической жидкости в 100–1000 раз превышает его концентрацию в сыворотке. При разрыве плодных оболочек IGFBP-1 попадает в шейку матки и влагалище, поэтому его можно обнаружить в вагинальных выделениях.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Выявление преждевременного разрыва плодных оболочек у беременных женщин в случае наличия симптомов или подозрения на подтекание околоплодных вод.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Не применимо.

ПРИНЦИПЫ ДЕЙСТВИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Набор экспресс-тестов IGFBP-1 PROM test был разработан в целях обнаружения IGFBP-1 в вагинальных выделениях путем визуальной интерпретации окрашивания внутренней полосы. Мембрана иммобилизована с помощью антитела к IGFBP-1 в области результата теста, а подушка для нанесения конъюгата предварительно покрыта конъюгатами коллоидного золота с окрашенным антителом к IGFBP-1.

При попадании образца, содержащего анализируемое вещество IGFBP-1, если оно присутствует в образце, конъюгаты золота перемещаются по мембране хроматографически за счет капиллярного действия, и антитела попадают в область

окрашенными конъюгатами коллоидного золота с антителом к IGFBP-1 на подушке для конъюгата, а затем смесь перемещается на мембрану и объединяется с антителом к IGFBP-1 в области результата теста. В результате в области результата теста мембраны образуется окрашенная полоса.

Если IGFBP-1 отсутствует в образце, окрашенные конъюгаты коллоидного золота с антителом к IGFBP-1 не захватываются антителом к IGFBP-1 в области результата теста, поэтому окрашенная полоса в области результата теста не появляется. Таким образом, окрашенная полоса в области результата теста указывает на положительный результат. Появление окрашенной полосы в контрольной области является методом процедурного контроля. Это указывает на то, что образец был добавлен в надлежащем объеме и пропитал мембрану..

ИНФОРМАЦИЯ О ВОЗМОЖНОСТИ ПОВТОРНОГО ПРИМЕНЕНИЯ

Не подлежит повторному применению.

МАТЕРИАЛЫ

Предоставляемые материалы

1. Тест кассета (PROM), в индивидуальной упаковке из фольги в комплекте с осушителем - 25 шт;
2. Зонд-тампон для отбора, транспортировки и хранения биологических проб, стерильный РУ ФСЗ 2012/11835 - 25 шт;
3. Флакон с буфером для экстракции – 1мл x 25 шт;
4. Инструкция по применению 1 шт;

Материалы, которые необходимо обеспечить самостоятельно

- Секундомер со звуковым сигналом

КОМПОНЕНТЫ РЕАГЕНТОВ

Тест полоска для определения IGFBP-1: антитело против IGFBP-1, козы антигена IgG к мышинным антителам, мышинный IgG, конъюгат с частицами золота.

Буфер для экстракции: Хлорид натрия, гидрогенфосфат натрия, дигидрогенфосфат натрия, NaN3.

МАТЕРИАЛЫ ЖИВОТНОГО ПРОИСХОЖДЕНИЯ

Материалы животного происхождения проверены и риски применения МИ указаны в Паспорте безопасности. Паспорта безопасности предоставляются при запросе уполномоченным представителем.

СТЕРИЛЬНОСТЬ

Поставляется в нестерильном виде. Стерилизация перед применением не требуется.

ИНФОРМАЦИЯ О НАЛИЧИИ В МЕДИЦИНСКОМ ИЗДЕЛИИ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА

Не содержит.

СРОК ГОДНОСТИ

24 месяцев при хранении в условиях, рекомендованных производителем (2-30°C).

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ

Условия хранения

Набор экспресс-тестов IGFBP-1 PROM test упакован во влагонепроницаемую упаковку из фольги с осушителем. Его следует хранить в сухом месте при температуре 2-30°C. При соблюдении указанных условий тест сохраняет свои свойства до указанного срока годности. Тест-кассеты должны храниться в защищенном от проникновения влаги месте.

Условия применения

После вскрытия упаковки тест должен быть проведен в течение 1 часа.

Условия транспортировки

Транспортировать всеми видами крытого транспорта в соответствии с правилами перевозки, действующими на конкретном виде транспорта. Транспортировать при температуре от 2°C до 30°C и относительной влажности от 20 до 80%. Обращаться бережно и избегать сильного давления на упаковку во время транспортирования и хранения.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

Проведение анализа представляет собой опасность инфицирования. При работе с биологическими материалами (или материалами биологического происхождения) следует использовать средства индивидуальной защиты: лабораторные халаты, одноразовые перчатки и средства защиты глаз.

Только для диагностики *in vitro*, выполняемой профессиональными работниками. Не использовать после истечения срока годности.

Предосторожности, связанные с процедурой

- Изделие предназначено исключительно для диагностики *in vitro*.
- Для достижения наилучших результатов строго следуйте процедуре тестирования и инструкциям по хранению.
- Не открывайте упаковку с тестом, пока он не достигнет комнатной температуры, чтобы предотвратить образование конденсата. Влажность и высокая температура могут отрицательно сказаться на результатах.
- Не используйте тестовое изделие по истечении срока годности.
- Не ешьте, не курите и не пейте при работе с образцами и материалами тестового набора.
- Используйте медицинский халат, одноразовые перчатки и защитные средства для глаз при манипуляциях с потенциально инфекционным материалом и проведении анализа.
- Все образцы, взятые у пациентов, должны считаться потенциально инфекционными. При проведении теста следует обращаться со всеми используемыми материалами как с потенциально инфекционными. После проведения теста необходимо утилизировать компоненты теста и образец в соответствии с соответствующими требованиями к утилизации потенциально инфекционных отходов.
- Избегайте разбрызгивания и образования аэрозоля. Места, на которые была пролита жидкость, следует тщательно дезинфицировать с помощью соответствующего средства.
- Кассеты и флаконы, входящие в комплект, предназначены для одноразового использования. Не используйте повторно.
- Запрещается менять местами или смешивать реагенты из разных наборов и партий.
- Запрещается использовать кассету в том случае, если саше из фольги открыто или повреждено.
- При использовании 2 или 4 капель вместо 3 не отмечается существенного изменения результата.

СБОР И ПОДГОТОВКА ОБРАЗЦОВ

Доведите буфер для экстракции до комнатной температуры.

Возьмите флакон с буфером для экстракции за крышку и тщательно встряхните, чтобы вся жидкость во флаконе оказалась на дне. Откройте флакон с буфером и поставьте его вертикально.

Используйте стерильный зонд-тампон, чтобы взять образец выделений из влагалища. Извлеките зонд-тампон из упаковки, следуя инструкциям на упаковке. Следите за тем, чтобы головка зонда-тампона не контактировала ни с чем посторонним до введения во влагалище.

Пациентка должна лежать ровно на спине. Удерживая зонд-тампон за середину, осторожно введите головку зонда-тампона во влагалище до соприкосновения пальцев с кожей (не более 5–7 см в глубину).

Извлеките зонд-тампон из влагалища через 20–30 секунд.

Введите головку зонда-тампона во флакон с буфером для экстракции сразу после взятия образца. В течение 1 минуты тщательно и осторожно мешайте зондом-тампоном в буфере, затем извлеките зонд-тампон и утилизируйте ее.

Буфер для экстракции, содержащий образец пациента, можно хранить до 6 часов при комнатной температуре перед проведением теста.

ПРОЦЕДУРА ПРОВЕДЕНИЯ ТЕСТИРОВАНИЯ

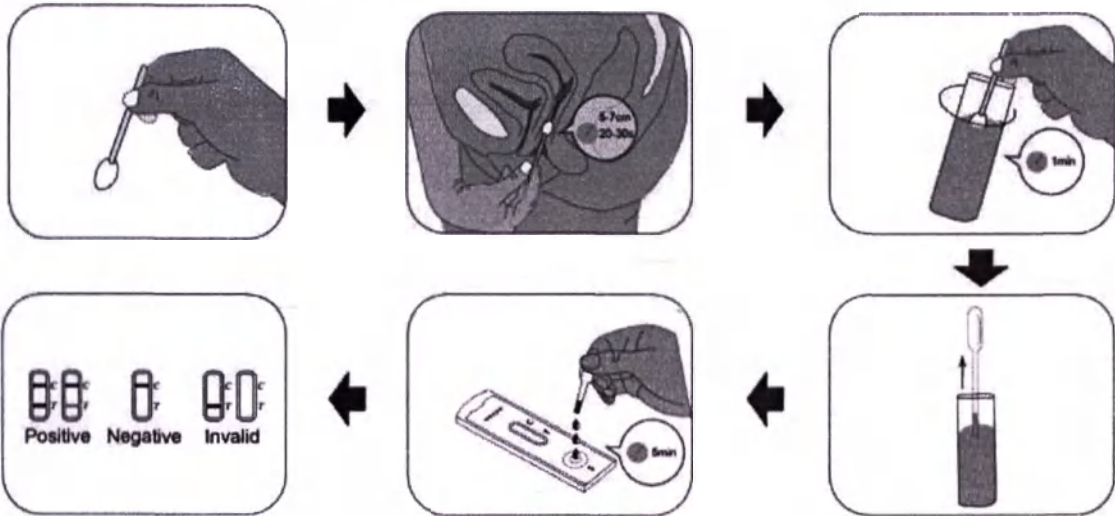
Перед использованием доведите тестовый набор и образцы до комнатной температуры (15–30 °C).

1. Извлеките тест из упаковки и положите его на чистую ровную поверхность. Подпишите тест, используя данные пациентки или контрольный идентификатор. Для получения наиболее точных результатов анализ следует проводить в течение одного часа.

2. Капните 3 капли разбавленного в буфере образца в лунку для образца на кассете. Избегайте попадания пузырьков воздуха в лунку для образца (S) и не добавляйте никаких растворов в область результатов. После начала тестирования мембрана будет последовательно окрашиваться.

3. Дождитесь появления окрашенной полосы или полос. Результат следует проверить через 5 минут. Не определяйте результат по прошествии более 10 минут.

ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ



Результат после 10 минут.
Интерпретация результатов



ПОЛОЖИТЕЛЬНЫЙ: на мембране появляются две окрашенные полосы. Одна полоса появляется в контрольной области (C), а другая — в области результатов теста (T). Положительный результат указывает на то, что концентрация IGFBP-1 превышает уровень обнаружения.



ОТРИЦАТЕЛЬНЫЙ: появляется только одна окрашенная полоса в контрольной области (C). В области результатов теста (T) окрашенная полоса отсутствует. Отрицательный результат указывает на то, что концентрация IGFBP-1 ниже уровня обнаружения.



НЕДЕЙСТВИТЕЛЬНЫЙ ТЕСТ: контрольная полоса не появляется. Результаты любого теста, в ходе которого контрольная полоса в указанное время считывания результата не появляется, должны считаться недействительными. Необходимо проверить проведение процедуры и повторить попытку с использованием нового теста. Если проблема сохраняется, немедленно прекратите использовать комплект и обратитесь к региональному дистрибьютору.

- Интенсивность цвета в области результатов теста (T) зависит от концентрации анализируемых веществ, присутствующих в образце. Поэтому любой оттенок цвета в области результатов теста (T) следует считать положительным результатом. Помните, что это лишь качественный тест, который не позволяет определить концентрацию анализируемых веществ в образце.
- В большинстве случаев отсутствие контрольной полосы может быть обусловлено такими причинами, как недостаточный объем образца, неправильное проведение рабочей процедуры или использование просроченного теста.

КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

- Тест включает в себя внутренние средства контроля процедуры. Окрашенная полоса в контрольной области (С) рассматривается как внутренний положительный контроль процедуры. Она подтверждает наличие достаточного объема образца и правильность проведения процедуры.

- Внешние средства контроля не входят в комплект поставки данного набора. Проверка с помощью средств положительного и отрицательного контроля рекомендуется в соответствии с надлежащей лабораторной практикой для подтверждения процедуры тестирования и проверки правильности результатов тестирования.

ОГРАНИЧЕНИЯ ПРОЦЕДУРЫ

- Набор экспресс-тестов IGFBP-1 PROM test предназначен для профессионального использования в рамках диагностики *in vitro* и должен использоваться только для качественного определения IGFBP-1.

- Набор экспресс-тестов IGFBP-1 PROM test указывает только на присутствие IGFBP-1 в образце и не должен использоваться в качестве единственного критерия для диагностики ПРПО.

- Если результат теста отрицателен при стойких клинических симптомах, рекомендуется провести дополнительное тестирование с использованием других клинических методов.

- Как и в случае с любым другим диагностическим тестом, подтвержденный диагноз должен быть поставлен врачом только после оценки всех клинических и лабораторных результатов.

СВЕДЕНИЯ О РАБОЧИХ ХАРАКТЕРИСТИКАХ

Предел обнаружения

Предел обнаружения IGFBP-1 составляет 5 нг/мл.

Влияние интерферирующих веществ

Ни одно из перечисленных ниже веществ не является источником интерференций при тестировании:

Интерферент	Концентрация интерферента	Концентрация IGFBP-1	
		0 нг/мл	5 нг/мл
Певарил (pevaryl)	30 мг/мл	-/-/-	+/+/+
Гино-Тросид (Gyno-Trosyd)	20 мг/мл	-/-/-	+/+/+
Флагил (Flagyl)	100 мг/мл	-/-/-	+/+/+
Канестен (Canesten)	40 мг/дл	-/-/-	+/+/+
Глюкоза	8 мг/мл	-/-/-	+/+/+
Candida albicans	11,2 x 10 ⁸ КОЕ/мл	-/-/-	+/+/+
Gardnerella vaginalis	8,6 x 10 ⁸ КОЕ/мл	-/-/-	+/+/+
Neisseria gonorrhea	10,6 x 10 ⁸ КОЕ/мл	-/-/-	+/+/+

Клиническая эффективность

Была проведена многоцентровая клиническая оценка в целях сравнения результатов, полученных с помощью экспресс-теста IGFBP-1 PROM test, с экспресс-тестом ALERE ACTIM®PROM Test. Результаты исследования продемонстрировали точность экспресс-теста IGFBP-1 PROM test на уровне 97,6 % по сравнению с экспресс-тестом ALERE ACTIM®PROM Test.

Сравнение методов экспресс-теста IGFBP-1 PROM test с экспресс-тестом ALERE ACTIM®PROM Test:

Метод		Экспресс-тест ALERE ACTIM®PROM Test		Всего результатов
Экспресс-тест IGFBP-1 PROM test	Результаты	Положительный	Отрицательный	
	Положительный	83	3	86
	Отрицательный	2	133	135
Всего результатов		85	136	221

Совпадение положительных результатов: 97,6 %

Совпадение отрицательных результатов: 97,8 %

Общее совпадение: 97,7 %

ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ

Не требуется.

ДАННЫЕ ДЛЯ УТИЛИЗАЦИИ И УНИЧОЖЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Во избежание возможного загрязнения окружающей среды набор реагентов с истекшим сроком годности, а также отходы, использованных реагентов, должны утилизироваться в соответствии с местными государственными и / или больничными нормативными требованиями.

Правильное уничтожение и утилизация будет поддерживать сохранение природных ресурсов и содействовать защите здоровья человека и окружающей среды.

ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

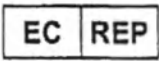
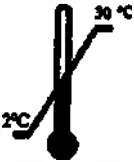
Производитель гарантирует соответствие набора экспресс тестов установленным требованиям стандартов и документации производителя. При соблюдении условий транспортирования, хранения и эксплуатации, экспресс тест стабилен на протяжении всего срока годности.

НАЦИОНАЛЬНЫЕ СТАНДАРТЫ И НОРМАТИВНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ, ПРИМЕНЯЕМЫЕ К МЕДИЦИНСКОМУ ИЗДЕЛИЮ

ГОСТ Р 51352-2013, ГОСТ Р ИСО 23640-2015, ГОСТ Р ИСО 18113-1-2015, ГОСТ Р ИСО 18113-2-2015, ГОСТ Р ИСО 15223-1-2020, ГОСТ Р EN 13612-2010, ГОСТ Р 53022.2-2008, ГОСТ Р 53022.3-2008, Постановление Правительства РФ от 27 декабря 2012г. №1416 «Об утверждении правил государственной регистрации медицинских изделий» (в редакции Постановления Правительства РФ от 17.07.2014г. № 670), Приказ Минздрава России от 06.06.2012г. № 4н (с изменениями согласно Приказу МЗ РФ от 25 сентября 2014г. N 557н), Приказа Минздрава России от 30.08.2021. № 885н, Приказ Министерства Здравоохранения РФ № 11н от 19 января 2017 г.

ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ СИМВОЛЫ

	Изготовитель		Обратитесь к инструкции по применению
---	--------------	--	---------------------------------------

	Срок годности (использовать до)		Запрет на повторное применение
	Код партии		Медицинское изделие для диагностики in vitro
	Уполномоченный представитель в Европейском сообществе		Соответствие требованиям директивы 98/79/EC
	Содержимого достаточно для проведения п- количества тестов		Буфер для экстракции
	Температурный диапазон		

РЕКЛАМАЦИИ

По вопросам качества продукции обращаться:

ООО "ОсМедис"

Адрес: 119602, г. Москва, вн. тер. г. муниципальный округ Тропарево-Никулино, ул Академика Анохина, д. 38, к. 4, кв. 671

Тел.: + 7 499 430 06 48

Адрес электронной почты: info@osmedis.ru

Дата последней редакции: 27.07.2022

СЕРТИФИКАТ

Китайский комитет содействия развитию международной торговли

**Китайский комитет содействия развитию международной торговли –
Торгово-промышленная палата Китая**

[На бланке Китайского комитета содействия развитию международной торговли]

01104724

**Китайский комитет содействия развитию международной торговли
(ССРПТ)**

Торгово-промышленная палата Китая

[QR-код]

СЕРТИФИКАТ № 223301A0/009498

**НАСТОЯЩИМ СВИДЕТЕЛЬСТВУЕТСЯ, ЧТО печать компании
«АШУРЕ ТЕХ (ХАНЧЖОУ) КО., ЛТД.» (ASSURE TECH
(HANGZHOU) CO., LTD.) на прилагаемом ДОКУМЕНТЕ является
подлинной.**

[Вклейка с тисненой печатью:

Китайский комитет содействия развитию международной торговли

Сертификация ССРПТ. 37]

[Печать:

Китайский комитет содействия развитию международной торговли

Сертификация ССРПТ. 37]

Китайский комитет содействия развитию международной торговли

/Подпись/

Подпись уполномоченного лица: Го Сяофу (Guo Xiaofu)

Дата: 16 июня 2022 г.

Веб-сайт для проверки сертификата: <http://www.rzccpit.com/validate.html>

Логотип компании «АШУРЕ ТЕХ. (ХАНЧЖОУ) КО., ЛТД.» (ASSURE TECH. (HANGZHOU) CO., LTD.)

«АШУРЕ ТЕХ. (ХАНЧЖОУ) КО., ЛТД.» (ASSURE TECH. (HANGZHOU) CO., LTD.)
2-5 этажи, дом 4, № 1418-50, улица Моганшань, район Гуншу, Ханчжоу, провинция Чжэцзян, 310011, Китай (2nd-5th Floor, Building 4, No. 1418-50, Moganshan Road, Gongshu District, Hangzhou, Zhejiang 310011, China)

Тел.: +86 571 8102 2698, факс: +86 571 8886 5920, эл. почта: contact@diareagent.com

Дата: 10 июня 2022 г.

Вниманию заинтересованных лиц

Для предоставления в компетентные органы здравоохранения Российской Федерации

Настоящим я подтверждаю, что содержание Инструкции по применению для медицинского изделия «Набор экспресс-тестов для качественного определения IGFBP-I (белок-1, связывающий инсулиноподобный фактор роста) в вагинальном мазке иммунохроматографическим методом (IGFBP-1 PROM test) ECOTEST®»

является действительным и достоверным.

«Ашуре Тех. (Ханчжоу) Ко., Лтд.» (Assure Tech. (Hangzhou) Co., Ltd.), дом 4, № 1418-50, улица Моганшань, район Гуншу, Ханчжоу, 310011, провинция Чжэцзян, КНР (Building 4, No. 1418-50, Moganshan Road Gongshu District Hangzhou 310011 Zhejiang P.R. CHINA), является законным изготовителем изделия, указанного в Инструкции по применению.

Имя и должность:

Президент

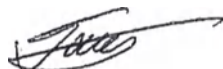
Эрик Линг /Подпись/

Печать

[Печать: «АШУРЕ ТЕХ. (ХАНЧЖОУ) КО., ЛТД.» (ASSURE TECH (HANGZHOU) CO., LTD.)]

[Далее следует текст указанного выше документа на русском языке]

Перевод с английского и китайского языков на русский язык выполнен переводчиком Гайдеровым Андреем Витальевичем



Российская Федерация

Город Москва



Двенадцатое августа две тысячи двадцать второго года

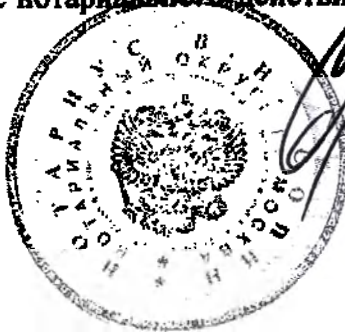
Я, **Сопин Вадим Николаевич**, нотариус города Москвы, свидетельствую подлинность подписи переводчика **Гайдера Андрея Витальевича**.

Подпись сделана в моем присутствии.

Личность подписавшего документ установлена.

Зарегистрировано в реестре: № 77/883-н/77-2022-14-1175.

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



В.Н.Сопин

Всего прошнуровано,
пронумеровано и
скреплено печатью

74/сентябрь 2022 листов.

Нотариус: _____

Российская Федерация

Город Москва

Двенадцатое августа две тысячи двадцать второго года

Я, Сопин Вадим Николаевич, нотариус города Москвы, свидетельствую верность копии с представленного мне документа.

Зарегистрировано в реестре: № 77/883-н/77-2022-14-1185.

Уплачено за совершение нотариального действия: 900 руб. 00 коп.

В.Н.Сопин

Всего прошнуровано,
пронумеровано и
скреплено печатью
15 (пятинадцать) листов.
Нотариус: