

서울특별시 서초구 법원로3길 25,
3층(서초동, 태흥빌딩)
[별지 제41호서식]

공증
인가 법무법인 태일

20

(전화) 02-537-0303
(팩스) 02-2051-6003

Registered No. 2022 - 15575

NOTARIAL CERTIFICATE

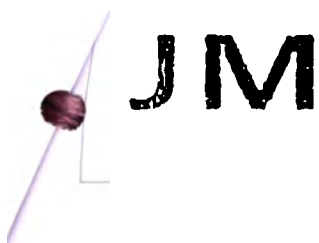
TAEIL LAW FIRM AND NOTARY OFFICE

25, Beobwon-ro 3-gil, Seocho-gu, Seoul, Korea.

Taeheung B/D 3F



210mm X 297mm
보통 용지(1종) 70g/m²



ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ
МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ
Имплантат для инъекционной коррекции
морщин и восполнения объема
MIRALINE PLLA 28

Номер документа **JM-IFU1114**

Дата редакции 2022.11.14

Инструкция по применению медицинского изделия:

**Имплантат для инъекционной коррекции морщин
и восполнения объема MIRALINE PLLA 28**

производства JM Cosmedi Co., Ltd. Корея.

«УТВЕРЖДАЮ» / “APPROVE”

**JM Cosmedi Co., Ltd. Korea
(Джэй 'Эм Космеди Ко., Лтд.), Корея**

President & CEO /
Президент & Генеральный директор
(должность position)

JiHyun Jang
(имя name)

14.11.2022

Наименование медицинского изделия:

Имплантат для инъекционной коррекции морщин и восполнения объема
MIRALINE PLLA 28, в составе:

1. Имплантат для подкожного и внутривенного введения MIRALINE PLLA 28
во флаконе - 1 шт.

2. Инструкция по применению – 1 шт.

*(далее по тексту - MIRALINE PLLA28 или «изделие»)

Производитель:

Джэй Эм Космеди Ко., Лтд., / JM Cosmedi Co., Ltd.

Юридический адрес:

32-26, 30-гил, Кангнам даэро, Сеочо-гу, Сеул, 06745 Республика Корея,
32-26, 30-gil, Kangnam daero, Seocho-gu, Seoul, 06745, Republic of Korea

Фактический адрес:

32-26, 30-гил, Кангнам даэро, Сеочо-гу, Сеул, 06745 Республика Корея,
32-26, 30-gil, Kangnam daero, Seocho-gu, Seoul, 06745, Republic of Korea

Тел. +82 2-577-3998

E-mail: jmc@jmcosmedi.com

Сайт: www.jmcosmedi.com

Уполномоченный представитель в Российской Федерации:

Общество с ограниченной ответственностью «Лотос 288» (ООО «Лотос 288»)

Юридический адрес:

119313 Россия, г. Москва, ул. Гарибальди, дом 6, корп.1, эт.1, пом. IV

Фактический адрес:

119313 Россия, г. Москва, ул. Гарибальди, дом 6, корп.1, эт.1, пом. IV

Тел. +7(495)799 6288

E-mail: info@lotosgroup.org

Назначение:

Имплантат для инъекционной коррекции морщин и восполнения объема MIRALINE PLLA 28, предназначенный для коррекции возрастных изменений кожи и восстановления объема тканей, а также создания дополнительного объема.

Основные характеристики медицинского изделия:

Главный материал — смесь: Поли-L-молочная кислота (PLLA) + натрийкарбоксиметилцеллюлоза (PLLA [Poly (L, L-lactide)] + CMC (Sodium Carboxymethylcellulose)).

Форма выпуска:

1. Флакон с филлером MIRALINE PLLA 28 - 1 шт.
2. Инструкция по применению – 1 шт.

Область применения медицинского изделия:

Область применения - эстетическая медицина и косметология.

MIRALINE PLLA 28 применяется только квалифицированным медицинским персоналом в условиях медицинских учреждений и частных клиник, после полного ознакомления с медицинским изделием и инструкцией по применению.

Показание к применению:

- Устранение мимических и статических морщин разной степени выраженности за счет создания дополнительного объема;
- Комплексная коррекция рельефа кожи лица, шеи, зоны декольте;
- Увеличение объема отдельных частей лица (щеки, скулы, подбородок), устранение асимметрии;
- Старение кожи рук (складки, сухость выступившие вены);
- Лечение шрамов и последствий угревой болезни путем создания дополнительного объема.

Противопоказания:

- Острые или хронические заболевания кожи в местах инъекций или окружающих областях;
- Повышенная чувствительность к входящим в состав препарата компонентам; - Наличие онкологических заболеваний;
- Беременность;
- Период грудного вскармливания;
- Обострение воспалительных заболеваний;
- Нарушение свёртываемости крови и применение антикоагулянтов; - Аутоиммунные заболевания;
- Почечная недостаточность;
- Введение препарата в область губ, вокруг рта, вокруг глаз;
- Возраст до 18 лет;
- Пациенты с врожденной или идиопатической метгемоглобинемией;
- Инфекционные заболевания;
- Наличие иных перманентных филлеров (имплантатов) в зоне предполагаемой инъекции;

- В местах расположения кровеносных сосудов (внутрисосудистое попадание изделия).

Побочные действия/нежелательные явления:

- Реакции в местах инъекций: подкожные кровоизлияния, боль, отек, гематомы. (Реакции немедленного возникновения, т.к. возникает в момент проведения инъекции и обусловлено самой спецификой процедуры и/или неправильным ее проведением врачом. Данные реакции проходят самостоятельно в течение 2-7 дней.);
- Реакции со стороны иммунной системы; при наличии повышенной чувствительности к входящим в состав препарата компонентам возможно развитие гиперчувствительности, аллергических реакций (кожный волдырь, аллергическая крапивница, анафилактический шок, ангионевротический отек (отек Квинке)).
- Реакции немедленного типа, возникают сразу после инъекции, при ее возникновении врачу необходимо купировать данную реакцию введением инъекционных форм антигистаминных или глюкокортикостероидных препаратов.
- Реакции замедленного типа отсутствуют при применении изделия в соответствии с инструкцией, однако они могут возникнуть при его использовании в случае наличия патологического агента (заболеваний, являющихся противопоказаниями к применению).

Возможные осложнения:

После использования MIRALINE PLLA 28, могут возникнуть небольшие гематомы, отеки, покраснения и эритемы. Возникают они на 3-5 день и самостоятельно исчезают обычно в течение 1-2 недель, не требуя медицинского купирования. Гранулематозная реакция может возникнуть при наличии патологического агента.

Кроме того, у некоторых пациентов возможно появление уплотнений в месте введения изделия. Уплотнения ткани не заметны внешне, но могут прощупываться. Данное проявление может возникнуть через 5-7 дней и проходит самостоятельно в течение 14-21 дней и не требует медицинского купирования. Пациент должен в кратчайшие сроки известить врача обо всех случаях возникновения побочных эффектов, в том числе не указанных в инструкции по применению, сохраняющихся более одной недели после проведения процедуры. В свою очередь врач должен назначить соответствующее лечение пациенту.

Обо всех случаях возникновения других нежелательных побочных реакций, связанных с введением медицинского изделия, необходимо известить дистрибьютора и/или производителя медицинского изделия.

Информация об идентификации опасностей:

- Может быть опасен при проглатывании.
- Основные опасности для здоровья: вызывает раздражение глаз.
- Потенциальные опасности для здоровья при контакте с глазами: при непосредственном контакте может вызвать раздражение глаз.
- Потенциальные опасности для здоровья при контакте с кожей: не применимо.
- Потенциальные опасности для здоровья при вдыхании: информация отсутствует.
- Потенциальные опасности для здоровья при попадании внутрь: многократный или избыточный прием внутрь может вызвать поражение внутренних органов.

Передозировка:

Случаи передозировки не зафиксированы.

Биосовместимость материалов:

Материалы, используемые для производства MIRALINE PLLA 28, совместимы с биологическими тканями, клетками и жидкостями организма человека, с которыми они находятся в контакте.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами:

Наличие других перманентных филлеров (имплантатов) в зоне предполагаемой инъекции является противопоказанием для применения MIRALINE PLLA 28.

Принцип действия:

PLA (Полимолочная кислота) является полимерным материалом, полученным из молочной кислоты путем ферментации исходных сырьевых материалов, экстрагируемых из 100 % возобновляемых ресурсов, таких как кукурузный и картофельный крахмал. Поскольку изделие относится к нетоксичным и биоразлагаемым полимерам, он является на 100 % биоразлагаемым материалом после выполнения определенных функций в живом организме, тем самым предотвращая реакции на инородные материалы, что является основной проблемой не разлагаемых полимеров. Материал подразделяется на два типа: тип D (PDLA) и тип L (PLLA). Материал изделия MIRALINE PLLA 28 относится к типу L (PLLA).

При введении молочной кислоты в кожу возникает незначительная воспалительная реакция. Воспаление кожи индуцирует регенерацию кожи и способствует производству большого количества коллагена.

Процедура:

К проведению процедуры допускаются лица с высшим медицинским образованием и прошедшие обучение. Перед использованием убедитесь в отсутствии повреждений и деформаций в упаковке и внутреннем содержимом. Проведение процедур должно быть в асептических условиях. Перед процедурой врач проводит дезинфекцию и несколько раз обрабатывает зоны коррекции антисептиком от центра к периферии. Применение изделия проводится в амбулаторных условиях как правило без анестезии. В случае необходимости может быть добавлен 1% раствор лидокаина (или другой инъекционный препарат для местной анестезии) к раствору в объеме не более 2 мл для более комфортного состояния пациента во время процедуры, так как момент введения филлера в ряде случаев может вызвать дискомфорт. Аппликационная анестезия как правило не требуется.

а) Подготовка пациента:

1. Перед инъекцией MIRALINE PLLA 28 подробно объясните пациенту показания, меры предосторожности при использовании (противопоказания, предупреждения, общие меры предосторожности, возможные побочные реакции) и метод введения.
2. Уточните у пациента информацию о хронических заболеваниях, чтобы убедиться в необходимости лечения и возможных противопоказаниях.
3. Объясните пациенту, что дозировка и количество инъекций MIRALINE PLLA 28 будут варьироваться в зависимости от индивидуальных особенностей пациента и уровня вмятины.
4. Объясните пациенту, какое количество инъекций потребуется для достижения желаемого результата.
5. Перед введением MIRALINE PLLA 28, уложите пациента на кушетку и протрите предполагаемое место инъекции дезинфицирующим средством.

б) Подготовка раствора с изделием MIRALINE PLLA 28:

1. Снимите алюминиевую крышку с флакона, протрите резиновую пробку дезинфицирующим средством. Если -алюминиевый колпачок или резиновая пробка повреждены, не используйте изделие.
2. Подсоедините стерильную иглу 18G к стерильному шприцу объемом 6 мл.
3. После взятия 5 мл стерильной воды для инъекций с помощью шприца на 6 мл, сразу вставьте иглу 18G в резиновую пробку флакона и медленно введите всю воду для инъекций во флакон, содержащий лиофилизированный порошок.
4. Для равномерного смешивания гранул MIRALINE PLLA28 с введенной стерильной водой для инъекций необходимо оставить флакон более, чем на 30 минут или используйте трубчатый миксер, чтобы порошок полностью гидратировался.
5. Повторный добор раствора, после смешения, не допускается. Неиспользованные или оставшиеся после смешивания раствор и флаконы подлежат утилизации (см. п. Утилизация данного документа).
6. Когда изделие будет готово к введению пациенту, встряхните флакон, чтобы изделие превратилось в полупрозрачную суспензию.
7. Непосредственно перед введением, протрите резиновую пробку флакона дезинфицирующим средством и наберите необходимое количество суспензии (обычно 1 мл) в одноразовый стерильный шприц (1-3 мл) с новой стерильной иглой 27G. Не храните приготовленный раствор в шприце.
8. Не делайте инъекцию иглами больше 27G. Не сгибайте иглу.
9. Доза варьируется в зависимости от зоны, глубины морщин и типа кожи. Оценка коррекции тканей производится визуально. Сверхкоррекция возможна для морщин и впадин на щеках, скулах благодаря вязкости геля.

в) Процедура введения MIRALINE PLLA 28:

Чтобы раствор с изделием находился в однородной суспензии на протяжении всего процесса лечения, необходимо его периодически встряхивать.

1. Перед инъекцией удалить воздух из шприца через несколько капель приготовленного раствора и проверить не закупорилась ли игла.
2. Если во время инъекции игла засорится или затупится, ее нужно заменить.
3. Если игла засорилась, удалите ее, слейте несколько капель раствора и замените ее новой иглой 27G.
4. Во время процедуры инъекции желательно периодически массировать обрабатываемую область, чтобы средство равномерно распределилось.
5. Чтобы отрегулировать глубину введения раствора, потяните кожу в направлении, противоположном направлению инъекции, чтобы поверхность кожи в месте инъекции стала плотной.
6. Наклоните иглу 27G и введите ее в кожу под углом около 30-40 градусов, пока она не достигнет желаемой глубины кожи.
7. Когда инъекционная игла пересекает кожно-подкожное соединение, становится очевидным изменение сопротивления тканей.
8. Если игла введена под слишком маленьким углом (например, в середину или поверхность папиллярной дермы), скос кончика иглы может быть виден через кожу.

9. Если раствор вводится слишком мелко, место инъекции сразу или через некоторое время побелеет. В этом случае удалите инъекционную иглу и плавно и плотно помассируйте обрабатываемую область. Если измененная область не исчезает, не делайте повторную инъекцию пациенту.

г) Глубина инъекций:

1. Для морщин — инъекции должны быть неглубокими: от верхнего до среднего слоя дермы и выполняться с видимым побелением кожи в месте инъекции. Для коррекции объема тканей — инъекции могут быть довольно глубокими, и даже подкожными, в особенности на скулах, висках, подбородке и в межбровье.

2. Особенности инъекций в различных анатомических областях.

Скулы: глубокая инъекция, равномерная генерализованная инфильтрация. О степени коррекции тканей судят визуально, объем гидролизата зависит от желаемой модификации (приблизительно 2 мл* для каждой скулы, иглы 27G).

*2мл ПОЛУЧЕННОГО раствора (способ получения раствора (смешение изделия со стерильной водой для инъекций) описан выше). Аналогично для всех зон.

Складки и глубокие морщины на щеках: генерализованная однородная инфильтрация по всей области воздействия (приблизительно 2 мл для каждой щеки, иглы 27G). Глубокое введение для регулирования объема ткани (от 1 до 2 мл на одну сторону, иглы 27G). В эпидермис до побеления морщин (0,25 мл в одну сторону, иглы 27G).

Виски: глубокое введение с обратно-поступательным ходом иглы, чтобы проконтролировать, что кровеносные сосуды не были повреждены (1 мл на одну сторону, иглы 27G).

Лоб (межбровные складки): введение с обратно-поступательным ходом иглы обязательно, чтобы убедиться, что кровеносные сосуды не были повреждены. Инъекцию производить глубоко в дерму в каждую складку.

Шея: подкожное введение, однородная, генерализованная инфильтрация (2 мл за один сеанс; необходимо от 2 до 3 сеансов для морщин и складок на шее; иглы 27G).

д) Завершение процедуры:

1. Как правило, после введения изделия пациенты испытывают некоторую степень отека из-за самой процедуры инъекции, которая может казаться полностью скорректированной сразу после завершения процедуры (в течение примерно 30 минут). Пациент должен быть проинформирован о том, что отек, вызванный инъекционной процедурой, должен исчезнуть в течение от нескольких часов до нескольких дней, и что внешний вид вернется к состоянию до процедуры.

2. Покраснение, припухлость или кровоподтеки могут появиться в обработанной области сразу после процедуры инъекции с использованием этого изделия.

3. После инъекции приложите к месту лечения лед (обернутый подходящей тканью, чтобы избежать прямого контакта с кожей), чтобы уменьшить отек или кровоподтеки, вызванные инъекцией.

4. После процедуры инъекции пациент массирует обрабатываемую область по 5 минут каждый раз 5 раз в день, чтобы усилить эффект естественной коррекции.

5. Изделие может быть подтверждено ультразвуковыми изображениями и МРТ, но не компьютерной томографией и рентгенографией.

6. Не менее чем через 4 недели после процедуры инъекции следует провести обследование, чтобы оценить, требуется ли дополнительная коррекция. Первоначально первоначальная

вмятина на коже может появиться снова, но через несколько недель проявляется эффект этого изделия, и вмятина постепенно улучшается.

Упаковка изделия (флакон+стоппер+алюминиевая крышка/пластик):

Флакон с крышкой для флакона и стоппером изготовлены таким образом, что позволяют хранить, транспортировать и использовать MIRALINE PLLA 28 при комнатной температуре вдали от источников тепла (максимум 30 °C).

Влажность и атмосферное давление на упаковку не влияет, т.к. изделие герметично.

Упаковка (флакон с резиновым стоппером + алюминиевая крышка/пластик) сохраняет герметичность, а значит и исходный уровень стерильности.

Стоппер представляет собой пробку.

Масса стоппера - (в граммах с точностью до 1 десятой): 2,24 грамма ($\pm 0,12$ грамма).

Стоппер имеют чистую и гладкую поверхность, без сквозных отверстий.

На стоппере нет раковин, заусенцев, вздутия, наплывов, надрывов, трещин, сколов, царапин, посторонних включений.

Стоппер позволяет обеспечивать герметичность укупоренного изделия.

Стоппер устойчив к растворам кислот.

Стоппер выдерживает сопротивление внутреннему избыточному давлению до 9 кгс/см³.

По органолептическим показателям стоппера: запах водной вытяжки - не более 1 балла; без привкуса водной вытяжки; без изменения цвета и прозрачности водной вытяжки.

Модель	Вместимость флакона	Первичная упаковка	Молекулярная масса
PLLA28	200 мг	PLLA 150 мг + СМС 50 мг	Около 30,000 Da

Пригодность и эффективность упаковки: при соблюдении рекомендаций по хранению материалы упаковки не вступают во взаимодействие с материалом изделия и не влияют на его качество, эффективность и безопасность. Упаковка герметичная и сохраняет стерильность в течении 2 лет с даты стерилизации. В случае обнаружения повреждения упаковки имплантат использовать запрещается.

Перечень материалов животного и(или) человеческого происхождения, сведения о лекарственных средствах, препаратах, фармацевтических субстанциях

MIRALINE PLLA 28 не содержит каких-либо человеческих и животных клеток, тканей или их производных в соответствии со специальными процедурами, описанными в Директиве о медицинских устройствах 2007/47/ЕС, изменяющей 93/42/ЕЕС, применяемой к ним.

MIRALINE PLLA 28 не содержит никаких фармацевтических веществ и субстанций в соответствии со специальными процедурами, описанными в Директиве о медицинских изделиях 2007/47/ЕС, вносящей поправки в Директиву 93/42/ЕЕС.

Основные указания:

MIRALINE PLLA 28 предназначен только для внутрикожного введения, избегать попадания в кровеносные сосуды. Пациент заранее должен быть проинформирован о возможностях процедуры, ожидаемых результатах, противопоказаниях, мерах предосторожности, побочных эффектах и о возможной болезненности процедуры. Иглы, шприц и др. вспомогательные материалы после проведения инъекции MIRALINE PLLA 28

немедленно утилизируются (см. п. «Утилизация» настоящего документа). До проведения процедуры соответствующее место массируют для того, чтобы подготовить окружающие ткани. Правильная техника является определяющим фактором эффективности процедуры.

Инъекции могут проводить только врачи, прошедшие специальное обучение. Если после инъекции появился отек, рекомендуется приложить охлаждающий компресс к месту инъекции на 3-5 минут.

Область обработанную MIRALINE PLLA 28 нельзя подвергать нагреванию (в т.ч. в солярии) или переохлаждать (охлаждающий компресс допустим) до тех пор, пока полностью не спадет послеинъекционный отек и гиперемия. Если изделие введено в более глубокие слои или в/м, длительность корректирующего эффекта изделия будет гораздо меньше.

Время биodeградации MIRALINE PLLA 28 - 2 года. Извлечению и замене не подлежит.

Влияние на способность управлять транспортным средством, механизмами:

Изделие не влияет на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

Условия хранения:

MIRALINE PLLA 28 хранить в герметично закрытом контейнере в прохладном месте с хорошей вентиляцией. Не замораживать!

Температура хранения: не выше 30°C.

Условия эксплуатации:

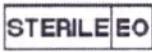
Температура: не выше 30°C.

Не использовать, если упаковка повреждена.

Упаковка:

1 флакон/коробка.

Символы на упаковке:

	Ознакомьтесь с инструкцией по применению
	Использовать до (годен до)
	Партия (серия)
	Запрет на повторное применение
	Не стерилизовать повторно
	Температурный диапазон
	Стерилизация оксидом этилена
	Хрупкое. Обращаться осторожно.

Условия отпуска: Без рецепта.

Срок годности: 3 года от даты производства.

Изделие необходимо использовать до истечения срока годности, указанного на упаковке.

Условия транспортировки:

Упакованные партии медицинского изделия транспортируют всеми видами транспорта в закрытых транспортных средствах при температуре не выше 30С°, вдали от источников тепла. Не подвергать заморозке.

Утилизация:

MIRALINE PLLA 28 не относится к эпидемиологически опасным отходам, т.к. не загрязнен кровью и другими биологическими жидкостями. MIRALINE PLLA 28 не подлежит утилизации в связи с введением данного изделия в организм человека.

Утилизация флаконов с крышкой и стоппером от использованных изделий, включая неиспользованный материал, должны быть утилизированы согласно требованиям СанПиН 2.1.3684-21 "Санитарно-эпидемиологические требования к содержанию территорий городских и сельских поселений, к водным объектам, питьевой воде и питьевому водоснабжению населения, атмосферному воздуху, почвам, жилым помещениям, эксплуатации производственных, общественных помещений, организации и проведению санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий" как класс отходов типа А.

Техническое обслуживание:

Не применимо. Изделие одноразового применения.

Гарантийные обязательства:

Производитель гарантирует соответствие медицинского изделия требованиям технического документа при соблюдении условий транспортировки, хранения и эксплуатации, установленных настоящим нормативным документом в течении 2 лет (срок годности).

Уполномоченный представитель производителя на территории РФ:

По всем вопросам, связанным с обращением медицинского изделия на территории РФ, необходимо обратиться к Уполномоченному представителю производителя:

119313 Россия, г. Москва, ул. Гарибальди, дом 6, корп.1, эт.1, пом. IV

Тел. +7(495)799 6288

E-mail: info@lotosgroup.org

등부 2022년* 제 15575 호

Registered No. 2022-15575

인 증

NOTARIAL CERTIFICATE

위 시험성적서 ----- 에
기재된 주식회사 제이엠코스메디
사내이사 장지현 -----

LEE SANG WOO *Lee Sang Woo*

attorney-in-fact of
JM COSMEDI Co., Ltd. -----
President Jang Ji Hyun -----

의 대리인 이상우 ----- 는
본 공증인의 면전에서 위 본인이 ---
서명날인한 것임을 확인하였다.

appeared before me and admitted
said principal's subscription to
the attached Instruction for use

2022년 09월 16일

This is hereby attested on this
22nd day of Nov. 2022 at this office.

이 사무소에서 위 인증한다.

Name of the office
TAEIL LAW FIRM AND NOTARY OFFICE

공증사무소 명칭

공증
인가 법무법인 태일

소 속 서울중앙지방검찰청

Belongs to Seoul Central
District Prosecutor's Office

소재지표시

서울특별시 서초구 법원로3길 25,

Address of the office

3층(서초동, 태흥빌딩)

25, Beobwon-ro 3-gil, Seocho-gu, Seoul, Korea.
Taeheung B/D 3F

김 방 호

Kim Bang Ho

공증인 공증담당변호사

Signature of the Notary Public

김 방 호

KIM BANG HO

본 사무소는 인가번호 제6호에 의거하여
2020년 02월 07일 법무부 장관으로부터
공증인 업무를 행할 것을 인가 받았다.

This office has been authorized by the
Minister of Justice, the Republic of
Korea, to act as Notary Public Since
7, Feb. 2020 Under Law No.6.

≥10mm X 297mm
보존용지(1종) 70g/n

[Перевод с английского и корейского языков на русский язык]

[Герб Республики Корея]

[Печать: Адвокатская и нотариальная контора «ТЭИЛЬ», нотариус Ким Бан Хо]

25, Беобвон-ро 3-гил, Сочхогу,
Сеул, Корея. Здание Тэхён, 3 этаж
Форма № 41

**АДВОКАТСКАЯ И НОТАРИАЛЬНАЯ
КОНТОРА «ТЭИЛЬ»**

Тел.: 02-537-0303
Факс: 02-2051-6003

Регистрационный номер 2022 – 15575

НОТАРИАЛЬНОЕ СВИДЕТЕЛЬСТВО

**АДВОКАТСКАЯ И НОТАРИАЛЬНАЯ КОНТОРА «ТЭИЛЬ»
(TAEIL LAW FIRM AND NOTARY OFFICE)**

25, Беобвон-ро 3-гил, Сочхогу, Сеул, Корея.
Здание Тэхён, 3 этаж
(25, Beobwon-ro 3-gil, Seocho-gu, Seoul, Korea.
Taeheung B/D 3F)

[Тисненая печать: Адвокатская и нотариальная контора «ТЭИЛЬ»]

210 мм x 297 мм
(Бланк с защитой) (1 категория) 70 г/м²

[Текст на английском и корейском языках идентичен]

Регистрационный номер 2022 – 15575

НОТАРИАЛЬНОЕ СВИДЕТЕЛЬСТВО

ЛИ САН ВУ (LEE SANG WOO),
поверенный президента «ДЖЭЙ ЭМ КОСМЕДИ Ко., ЛТД.»
Чжихун Чан,
явившийся ко мне, признал указанную
подпись доверителя на прилагаемой ИНСТРУКЦИИ ПО ПРИМЕНЕНИЮ.

Настоящим засвидетельствовано 22 ноября 2022 года в нотариальной конторе.

АДВОКАТСКАЯ И НОТАРИАЛЬНАЯ КОНТОРА «ТЭИЛЬ»

Относится к центральной районной прокуратуре Сеула

Адрес конторы:

25, Беобвон-ро 3-гил, Сочхогу, Сеул, Корея. Здание Тэхён, 3 этаж

[Печать: Адвокатская и нотариальная контора «ТЭИЛЬ», нотариус Ким Бан Хо]

[Печать: Адвокатская и нотариальная контора «ТЭИЛЬ», нотариус Ким Бан Хо]

/подпись/

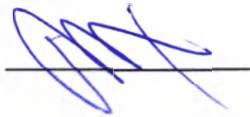
Подпись нотариуса

КИМ БАН ХО (KIM BANG HO)

Настоящая нотариальная контора уполномочена Министром юстиции Республики Корея предоставлять нотариальные услуги с 7 февраля 2020 года в соответствии с законом № 6.

210 мм x 297 мм
(Бланк с защитой) (1 категория) 70 г/м²

Текст данного документа перевёл переводчик Рахимкулов Эльдар Серкалиевич. Знание иностранного языка подтверждаю. Выполнённый перевод является правильным, точным и полным.



Российская Федерация
Город Москва

Двадцать седьмого декабря две тысячи двадцать второго года.

Я, Борисова Елена Александровна, временно исполняющая обязанности нотариуса города Москвы Точкина Дмитрия Валерьевича, свидетельствую подлинность подписи переводчика Рахимкулова Эльдара Серкалиевича.

Подпись сделана в моем присутствии.

Личность подписавшего документ установлена.

Зарегистрировано в реестре: № 77/2079-н/77-2022-18-2246

Уплачено за совершение нотариального действия: 400 руб.



Всего прошнуровано, пронумеровано
и скреплено печатью 14 лист(а)(ов)

ВРИО нотариуса

