

证明书

CERTIFICATE



中国国际贸易促进委员会
中国国际商会

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

02381432

中国国际贸易促进委员会 中国国际商会



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

证明书

CERTIFICATE



243302A0/009097

号码 No.

兹证明：在所附文件上的宁波柯泰医疗器械有限公司的印章属实。

THIS IS TO CERTIFY THAT: the seal of NINGBO GREETMED MEDICAL INSTRUMENTS CO., LTD. on the annexed DOCUMENT is genuine.



China Council for the Promotion
of International Trade

CCPIT
(18)

授权签字:

Authorized
Signature:

Yang Jinjin

日期: 2024年04月28日
(Date: Apr. 28, 2024)

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

med NINGBO GREETMED MEDICAL INSTRUMENTS CO., LTD.

«УТВЕРЖДАЮ» / "APPROVE"

Ningbo Greetmed Medical Instruments Co., Ltd.

KHP, 16F-1, Building 1 No. 98 Chuangyuan Road,
Hi-Tech Zone, 315042 Ningbo, Zhejiang Province
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Законный представитель / Legal representative
(должность/position)

Ли Гуицун / Li Guirong



Дата подписи/Date

М.П. / Stamp

**ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ
МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ**

**INSTRUCTIONS FOR USE
OF THE MEDICAL DEVICE**

**Салфетка спиртовая дезинфицирующая
производства
«Нинбо Гритмед Медикал Инструментс Ко., Лтд.», КНР**

Alcohol wipe

**produced by
«Ningbo Greetmed Medical Instruments Co., Ltd.», PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA**

**KHP, 16F-1, Building 1 No. 98 Chuangyuan Road, Hi-Tech Zone, 315042 Ningbo, Zhejiang Province
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA**

Version 2.0 /Версия 2.0

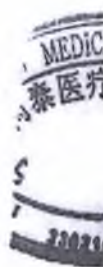
**2024 г.
Year 2024**

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

«САЛФЕТКА СПИРТОВАЯ ДЕЗИНФИЦИРУЮЩАЯ»

Регистрационное удостоверение в России: № РЗН 2023/19966

**ПОЖАЛУЙСТА, ОЗНАКОМЬТЕСЬ С ИНСТРУКЦИЕЙ ПРЕЖДЕ, ЧЕМ
ПРИСТУПАТЬ К РАБОТЕ С ИЗДЕЛИЕМ!**



СИМВОЛЫ, НАДПИСИ И ОПИСАНИЕ

№	Символ	Описание символов
1.		«ДАТА ИЗГОТОВЛЕНИЯ»
2.		«ИЗГОТОВИТЕЛЬ»
3.		«КОД ПАРТИИ»
4.		«ИСПОЛЬЗОВАТЬ ДО»
5.		«ОБРАТИТЕСЬ К ИНСТРУКЦИИ ПО ПРИМЕНЕНИЮ»
6.		«ЗАПРЕТ НА ПОВТОРНОЕ ПРИМЕНЕНИЕ», «ОДНОРАЗОВОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ», «ИСПОЛЬЗОВАТЬ ОДИН РАЗ»
7.		«НЕ СТЕРИЛЬНО»
8.		«НЕ ИСПОЛЬЗОВАТЬ ПРИ ПОВРЕЖДЕНИИ УПАКОВКИ»
9.		«ОСТОРОЖНО!»
10.		«НЕ ДОПУСКАТЬ ВОЗДЕЙСТВИЯ СОЛНЕЧНОГО СВЕТА»
11.		«ВЕРХ»
12.		«БЕРЕЧЬ ОТ ВЛАГИ»
13.		«ОБРАЩАТЬСЯ С ОСТОРОЖНОСТЬЮ»
14.	Made in China	«ИЗГОТОВЛЕНО В КИТАЕ»



1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ О МЕДИЦИНСКОМ ИЗДЕЛИИ

Наименование изделия

Салфетка спиртовая дезинфицирующая (далее «салфетка», «изделие»).

НАЗНАЧЕНИЕ

Салфетка предназначена для обработки кожи перед инъекцией.

ПОЛЬЗОВАТЕЛЬ И УСЛОВИЯ ПРИМЕНЕНИЯ

Салфетка предназначена для использования сотрудниками медицинских учреждений (врачи, средний и младший медицинский персонал), а также для домашнего применения лицами, не имеющими специального образования.

Изделие применяется в условиях лечебно-профилактических, амбулаторных учреждений и домашних условиях.

КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Класс в зависимости от потенциального риска применения – 2а по ГОСТ Р 31508 и в соответствии с приказом от 6 июня 2012 г. №4н «Об утверждении номенклатурной классификации медицинских изделий».

Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией – 333050 согласно Приказу от 6 июня 2012 г. №4н «Об утверждении номенклатурной классификации медицинских изделий».

2 ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ, ПОКАЗАНИЯ, ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ, ПОБОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ

ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Изделие применимо в общей врачебной, хирургической, медсестринской практике медицинских организаций при оказании стационарной, амбулаторной, скорой, неотложной медицинской помощи и в домашних условиях.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Обработка кожи перед инъекцией.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Индивидуальная непереносимость спиртосодержащего раствора.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

1. Внимательно осмотрите упаковку салфеток перед открытием. Не используйте изделие, если упаковка была открыта или повреждена.

2. Запрещается применение изделий по истечении срока годности.
3. Изделие предназначено для однократного применения. Запрещается повторное применение изделий, так как возможен повышенный риск попадания инфекции.
4. Только для наружного использования. **Не обрабатывать открытые раны и слизистые оболочки!**
5. Не допускать контакта с открытым пламенем и включенными нагревательными приборами. Огнеопасно!

ПОБОЧНЫЕ ДЕЙСТВИЯ

- аллергические реакции;
- зуд, покраснение в месте применения.

3 ОПИСАНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Изделие представляет собой основу из нетканого материала поверхностной плотности не менее 50 г/м², пропитанного 70 %-ым раствором изопропилового спирта. Салфетка изготавливается белого цвета, красители при производстве не используются. В салфетках не допускаются механические повреждения, полосы, складки, дырчатость, пятна, а также посторонние включения. Швы в салфетке отсутствуют. Обрез кромок должен быть ровным, чистым. Деформация и перекосы не допускаются. Салфетки выпускаются следующих размеров: 30×56 мм, 30×65 мм, 56×60 мм, 60×65 мм, 45×90 мм, 110×150 мм. Салфетка сложена в вдвое (размер 30×56 мм; 30×65 мм и 45×90 мм), в четыре слоя (размер 56×60 мм и 60×65 мм) и в 12 слоев (размер 110×150 мм). Салфетка помещена в герметичную упаковку, которая сохраняет ее влажность в течение всего срока их годности.

Салфетка является изделием однократного применения. Длительность применения - кратковременное (не более 24 ч). Вид контакта с организмом: кратковременный контакт с неповрежденной кожей. Изделия поставляются нестерильными. Стерилизация перед использованием не требуется. Срок годности - 5 лет с даты производства.

ОБЩИЙ ВИД ИЗДЕЛИЯ

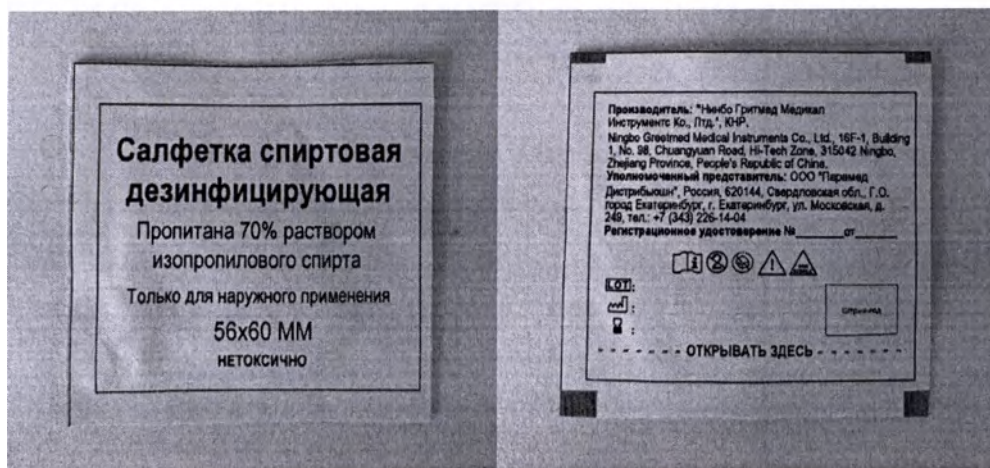
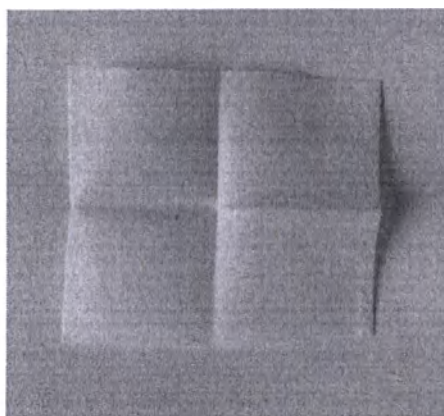


Рисунок 1 - Общий вид салфетки

Схематическое изображение изделия:

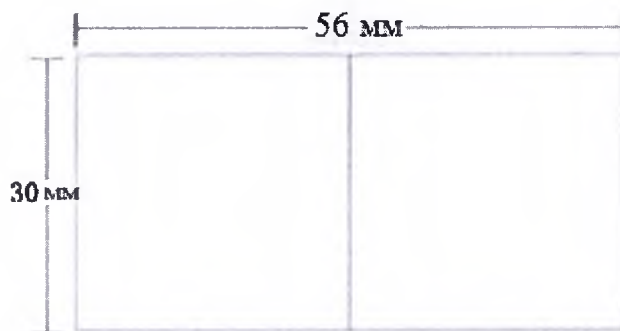


Рисунок 2 - Салфетка спиртовая дезинфицирующая, размер 30×56 мм

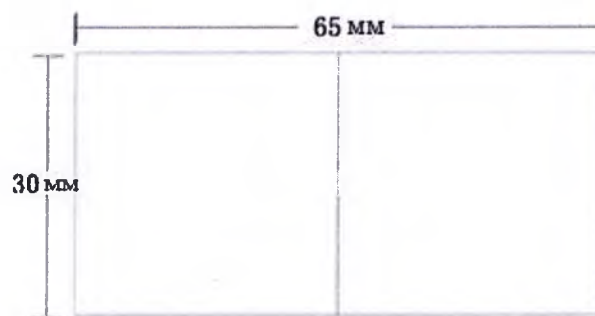


Рисунок 3 - Салфетка спиртовая дезинфицирующая, размер 30×65 мм

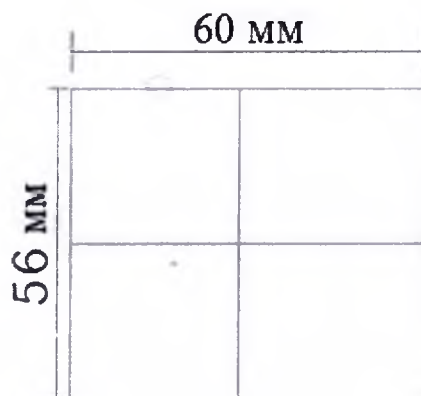


Рисунок 4 - Салфетка спиртовая дезинфицирующая, размер 56×60 мм

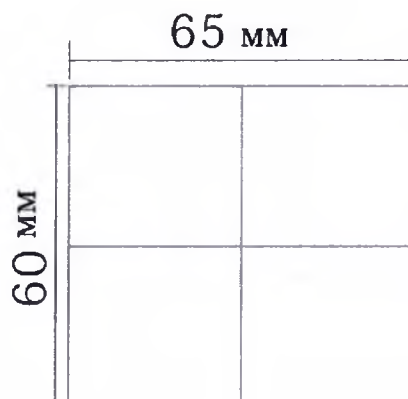


Рисунок 5 - Салфетка спиртовая дезинфицирующая, размер 60×65 мм

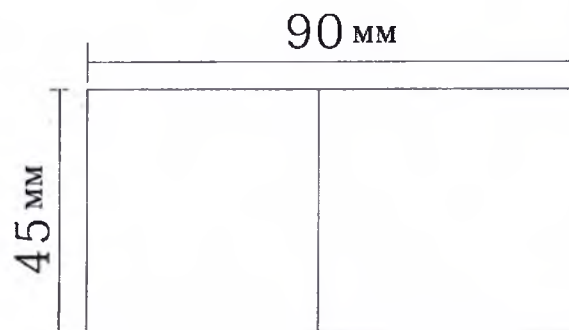


Рисунок 6 - Салфетка спиртовая дезинфицирующая, размер 45×90 мм

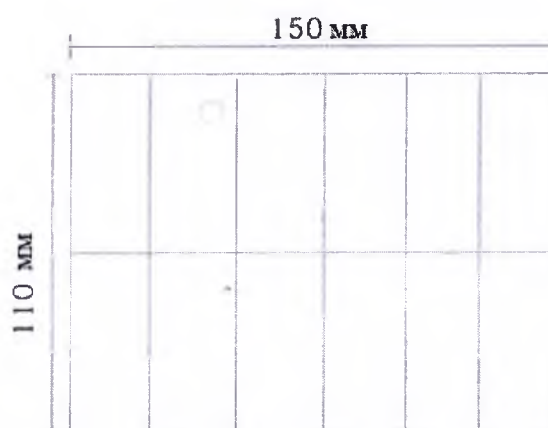


Рисунок 7 - Салфетка спиртовая дезинфицирующая, размер 110×150 мм

ОСНОВНЫЕ ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Габаритные размеры и масса изделия представлены в таблице 1.

Таблица 1 - Габаритные размеры и масса

Наименование показателя	Значение					
Размер (ширина × длина), ±2, мм	30×56	30×65	56×60	60×65	45×90	110×150
Количество слоев салфеток	2	2	4	4	2	12
Поверхностная плотность салфетки без пропитки, г/м ²	≥46	≥46	≥46	≥46	≥46	≥36
Поверхностная плотность салфетки с пропиткой, г/м ²	≥50	≥50	≥50	≥50	≥50	≥50
Масса, г	0,45±0,12	0,51±0,12	0,81±0,18	0,85±0,18	1,0±0,18	2,6±0,35

Содержание изопропилового спирта в салфетках указано в таблице 2.

Таблица 2 – Содержание спирта в салфетках

Размеры салфеток	30×56	30×65	56×60	60×65	45×90	110×150
Содержание спирта в салфетке, г	≥0,26	≥0,30	≥0,46	≥0,50	≥0,60	≥1,70

4 ПЕРЕЧЕНЬ И ОПИСАНИЕ МАТЕРИАЛОВ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ, ВСТУПАЮЩИХ В НЕПОСРЕДСТВЕННЫЙ ИЛИ ОПОСРЕДОВАННЫЙ КОНТАКТ С ОРГАНИЗМОМ ПАЦИЕНТА (ТЕЛОМ ЧЕЛОВЕКА)

ИНФОРМАЦИЯ О СОСТАВЕ И МАТЕРИАЛАХ, ИСПОЛЬЗУЕМЫХ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ИЗДЕЛИЯ

СОСТАВ: нетканый материал, спирт изопропиловый 70 %, вода дистиллированная.

Изделие изготавливается из материалов, указанных в таблице 3.

Таблица 3 – Материалы, используемые при производстве салфеток.

Компоненты	Назначение	Содержание компонентов пропитывающей жидкости	Поставщик	Контакт с телом человека
Нетканый материал (вискоза: 50±3%, ES волокно (полиэтилен+полипропилен): 20±3%, полиэстер: 30±3%)	основа	-	Nantong Kedi Medical Material Science and Technology Co., Ltd. (Наньтун Кэди Медикал Материал Сайенс энд Текнолоджи Ко., Лтд.), Китай	Кратковременный контакт с неповреждённой кожей.
Спирт изопропиловый	пропитывающая жидкость	70 %	Changzhou Wanhe Chemical Trading Co., Ltd. (Чангжоу Вахне Кемикал Трейдинг Ко., Лтд.), Китай	Кратковременный контакт с неповреждённой кожей.
Вода дистиллированная	пропитывающая жидкость	30 %	Wuxi Medical Instrument Factory Co., Ltd (Уси Медикал Инструмент Фэктори Ко., Лтд.), КНР	Кратковременный контакт с неповреждённой кожей.

МАТЕРИАЛЫ УПАКОВКИ

Материалы упаковки указаны в таблице 4.

Таблица 4 – Материалы упаковки.

Упаковка	Материал (марка)	Производитель, страна
Индивидуальная упаковка	Комбинированный материал из алюминиевой фольги (бумага-полиэтиленовая пленка-фольга)	Qingzhou Heli Packing New Material Co., Ltd. (Цингжоу Хели Пакинг Нью Материал Ко., Лтд.), Китай
Групповая упаковка	Картонная коробка	Wuxi Times Printing Co., Ltd, Китай
Транспортная тара	Пятислойный гофрированный картон	Wuxi Guda packaging products Co., Ltd, Китай

Информация о наличии в медицинском изделии лекарственного средства для медицинского применения, материалов животного и (или) человеческого происхождения.

Изделие не содержит в составе материалов животного происхождения, лекарственных веществ и производных продуктов клеток и крови человека.

5 УПАКОВКА

Индивидуальная упаковка изделий

Каждая салфетка упаковывается в индивидуальную упаковку, представляющую собой комбинированный материал из алюминиевой фольги.

Массогабаритные размеры индивидуальной упаковки указаны в таблице 5:

Таблица 5 - Массогабаритные размеры индивидуальной упаковки

Размеры салфетки, мм	Количество изделий в индивидуальной упаковке, шт.	Размеры индивидуальной упаковки, мм	Масса индивидуальной упаковки с изделием, г
30×56	1	50×45 ±2	0,77±0,15
30×65	1	50×50 ±2	0,87±0,15
56×60	1	50×50 ±2	1,21±0,20
60×65	1	50×50 ±2	1,17±0,20
45×90	1	65×65 ± 2	1,61±0,20
110×150	1	80×50 ± 2	3,50±0,40

Групповая упаковка

Изделия в индивидуальной упаковке одного размера упаковываются в групповую упаковку – картонную коробку.

Массогабаритные размеры групповой упаковки, для всех вариантов исполнения, представлены в таблице 6.

Таблица 6 - Массогабаритные размеры групповой упаковки.

Размеры салфетки, мм	Количество изделий в групповой упаковке, шт.	Размеры групповой упаковки, мм	Масса групповой упаковки с изделием, г
30×56	100	94×52×52±2	89 ± 20
	200	108×92×52±2	178 ± 20

Размеры салфетки, мм	Количество изделий в групповой упаковке, шт.	Размеры групповой упаковки, мм	Масса групповой упаковки с изделием, г
30×65	100	102×52×52±2	100 ± 20
	200	115×102×52±2	200 ± 20
56×60	100	102×85×52±3	141 ± 25
60×65	100	102×85×52±3	137 ± 25
45×90	100	132×60×67± 3	184± 25
110×150	100	190×103×83± 5	400 ± 45

Транспортная тара

Изделия в групповой упаковке помещаются в транспортную тару – коробку из пятислойного гофрированного картона. В транспортную тару вкладывается инструкция по применению.

Массогабаритные размеры транспортной тары, для всех вариантов исполнения, представлены в таблице 7.

Таблица 7 - Массогабаритные размеры транспортной упаковки.

Размеры салфетки, мм	Количество групповых упаковок в транспортной таре, шт.	Размеры транспортной тары, мм	Масса нетто, не более, кг	Масса брутто, не более, кг
30×56	100	400×290×290±20	8 ± 2	9 ± 2
	50	470×230×290±20	8 ± 2	9 ± 2
30×65	100	430×290×290±20	9 ± 2	10 ± 2
	50	540×235×290±20	9 ± 2	10 ± 2
56×60	100	430×420×290±20	14 ± 2	15 ± 2
60×65	100	430×420×290±20	13,5 ± 2	14,5 ± 2
45×90	50	340×280×360±20	9± 2	10 ± 2
110×150	50	530×400×440±20	17 ± 3	18 ± 3

6 СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ

1. Проверить целостность упаковки и срок годности изделия.
2. Вскрыть упаковку и убедиться, что спиртовая салфетка влажная и пропитана спиртом.
3. Аккуратно извлечь салфетку из упаковки.
4. Использовать для обработки кожи перед инъекцией.
5. После использования утилизировать. ТОЛЬКО ДЛЯ ОДНОКРАТНОГО ПРИМЕНЕНИЯ.

7 КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ

Комплект поставки изделия входит:

1. Салфетка спиртовая дезинфицирующая, размер 30×56 мм - 100 или 200 шт. в групповой упаковке (каждая салфетка в индивидуальной упаковке).
2. Салфетка спиртовая дезинфицирующая, размер 30×65 мм - 100 или 200 шт. в групповой упаковке (каждая салфетка в индивидуальной упаковке).
3. Салфетка спиртовая дезинфицирующая, размер 56×60 мм – 100 шт. в групповой упаковке (каждая салфетка в индивидуальной упаковке).
4. Салфетка спиртовая дезинфицирующая, размер 60×65 мм – 100 шт. в групповой упаковке (каждая салфетка в индивидуальной упаковке).
5. Салфетка спиртовая дезинфицирующая, размер 45×90 мм – 100 шт. в групповой упаковке (каждая салфетка в индивидуальной упаковке).
6. Салфетка спиртовая дезинфицирующая, размер 110×150 мм – 100 шт. в групповой упаковке (каждая салфетка в индивидуальной упаковке).

Эксплуатационная документация:

- Инструкция по применению – 1 шт. на транспортную упаковку.

8 ТРЕБОВАНИЯ К УСЛОВИЯМ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ ПРИ ТРАНСПОРТИРОВАНИИ, ХРАНЕНИИ И ЭКСПЛУАТАЦИИ.

Допускается транспортировать изделие всеми видами закрытых транспортных средств, в соответствии с правилами перевозок грузов, действующими на данном виде транспорта.

Изделие следует защищать от сильного давления, сильной вибрации, воздействия прямых солнечных лучей, высокой температуры, влаги, дождя и коррозионно-активных газов или жидкостей во время транспортировки.

Условия транспортирования

Изделие следует транспортировать при температуре от - 10 °С до + 50 °С и относительной влажности не более 80 %.

Условия хранения

Изделие следует хранить при температуре от +5 °С до + 35 °С и относительной влажности не более 80 % в чистом и хорошо проветриваемом помещении на расстоянии не менее 1 м от нагревательных приборов, отдельно от лекарств, в местах, недоступных детям. Избегать воздействия прямых солнечных лучей и значительных колебаний температуры во время хранения

Условия применения

Перед использованием изделия ознакомьтесь с инструкцией по применению.

Эксплуатация изделия осуществляется при температуре от 0 до +35 °С и относительной

влажности воздуха не более 40 %.

9 СТЕРИЛЬНОСТЬ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Изделие нестерильно. Стерилизация перед использованием не требуется.

10 СРОК ГОДНОСТИ

Срок годности - 5 лет с даты производства.

11 СВЕДЕНИЯ О ТЕХНИЧЕСКОМ ОБСЛУЖИВАНИИ, ТЕКУЩИЙ РЕМОНТ

Техническое обслуживание и ремонт изделия не предусмотрены.

12 УКАЗАНИЯ ПО УТИЛИЗАЦИИ

Изделия, загрязненные кровью и/или другими биологическими жидкостями, относятся к классу Б и после применения подлежат дезинфекции и утилизации в соответствии с действующими нормами и правилами в соответствии с СанПиН 2.1. 3684.

Упаковка, изделие с истекшим сроком годности, не загрязненные кровью и/или другими биологическими жидкостями, утилизируются в соответствии с требованиями СанПиН 2.1. 3684, относящимися к медицинским отходам класса А.

13 ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

Производитель гарантирует соответствие качества изделия установленным требованиям соответствия со стандартом ISO 13485 и документации производителя при соблюдении условия транспортирования, хранения, эксплуатации.

Производитель не несет ответственности за какой-либо причиненный ущерб или повреждения при использовании изделия, пока не будет доказана его вина.

Производитель не несет ответственности за какой-либо причиненный ущерб или повреждения, вызванные использованием изделия после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Срок годности и хранения составляет 5 лет с даты производства.

Запрещается использовать изделия после окончания срока годности.

14 ПЕРЕЧЕНЬ ОСНОВНЫХ СТАНДАРТОВ, КОТОРЫМ СООТВЕТСТВУЕТ МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

Изделие соответствует приведенным ниже международным стандартам, которые обеспечивают безопасность врача и пациента:

EN ISO 15223-1; EN ISO 14971; EN ISO 13485; EN 1041; EN ISO 10993-1; EN 13697; EN 14348; EN 13727

16 ПРАВИЛА ПРЕДОСТАВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

При выявлении побочных действий, не указанных в инструкции по применению, нежелательных реакций при его применении, особенностей взаимодействия медицинских изделий между собой, фактов и обстоятельств, создающих угрозу жизни и здоровью граждан и медицинских работников при применении и эксплуатации, необходимо направлять сообщение, содержащее указанные сведения, в уполномоченный орган/организацию в сфере здравоохранения, а также в адрес уполномоченного представителя производителя: Общество с ограниченной ответственностью «Парамед Дистрибьюшн» (ООО «Парамед Дистрибьюшн») Адрес: Россия, 620144, Свердловская обл., Г.О. город Екатеринбург, г. Екатеринбург, ул. Московская, дом 249, Тел: +7 (343) 226-14-04, адрес электронной почты: info@parmd.ru.

17 СВЕДЕНИЯ О ПРОИЗВОДИТЕЛЕ ИЗДЕЛИЯ

Компания: Ningbo Greetmed Medical Instruments Co., Ltd. (Нинбо Гритмед Медикал Инструментс Ко., Лтд.), КНР.

Адрес местонахождения компании: КНР, 16F-1, Building 1 No. 98 Chuangyuan Road, Hi-Tech Zone, 315042, Ningbo, Zhejiang Province PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA.

Место производства:

1. Ningbo Greetmed Medical Instruments Co., Ltd. (Нинбо Гритмед Медикал Инструментс Ко., Лтд.), КНР, 16F-1, Building 1 No. 98 Chuangyuan Road, Hi-Tech Zone, 315042, Ningbo, Zhejiang Province PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Тел. 86-574-87739070, 86-574-87722370, адрес электронной почты: info@china-greetmed.com

18 УПОЛНОМОЧЕННЫЙ ПРЕДСТАВИТЕЛЬ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ В РФ

Уполномоченным представителем производителя на территории Российской Федерации является Общество с ограниченной ответственностью «Парамед Дистрибьюшн» (ООО «Парамед Дистрибьюшн»).

Россия, 620144, Свердловская обл., Г.О. город Екатеринбург, г. Екатеринбург, ул. Московская, дом 249

Тел: +7 (343) 226-14-04, адрес электронной почты: info@parmd.ru.

УДОСТОВЕРЕНИЕ ПОДЛИННОСТИ

Китайский комитет содействия развитию
внешней торговли (ССРІТ)

Китайский комитет содействия развитию внешней торговли является
Палатой международной торговли Китая

02381432

Китайский комитет содействия развитию внешней торговли
Палата международной торговли Китая

/Штамп: Китайский комитет содействия
развитию международной торговли ССРПТ/

Удостоверение подлинности

/QR-код/

Номер: 243302A0/009097

Настоящим подтверждается, что печать компании НИНБО ГРИТМЕД МЕДИКАЛ ИНСТРУМЕНТС КО., ЛТД. (NINGBO GREETMED MEDICAL INSTRUMENTS CO., LTD.) на прилагаемом ДОКУМЕНТЕ является подлинной.

/Фрагмент печати: Китайский комитет содействия развитию международной торговли (ССРПТ), удостоверение подлинности, специальная печать для удостоверения коммерческих документов (18)/

/Тисненая печать: Китайский комитет содействия развитию международной торговли (ССРПТ), удостоверение подлинности, специальная печать для удостоверения коммерческих документов (18)/

**Китайский комитет содействия развитию
внешней торговли**

/Печать: Китайский комитет содействия
развитию международной торговли (ССРПТ),
удостоверение подлинности, специальная
печать для удостоверения коммерческих
документов (18)/

Подпись уполномоченного лица: /Подпись/

Ян Цзиньцин

Дата: 28 апреля 2024 г.

Вебсайт для проверки удостоверения подлинности: <http://www.rzccpit.com/validate.html>

НИНБО ГРИТМЕД МЕДИКАЛ ИНСТРУМЕНТС КО., ЛТД.
(NINGBO GREETMED MEDICAL INSTRUMENTS CO., LTD.)

16F-1, стр. 1, № 98, ул. Чуанюань, зона развития высоких технологий, 315042 Нинбо, провинция Чжэцзян, КНР

/Подпись: Ли Гуйжун/

/Печать: НИНБО ГРИТМЕД МЕДИКАЛ ИНСТРУМЕНТС КО., ЛТД. (NINGBO GREETMED MEDICAL INSTRUMENTS CO., LTD.), 3302100025506/

/Фрагмент печати: Китайский комитет содействия развитию международной торговли (ССРПТ), удостоверение подлинности, специальная печать для удостоверения коммерческих документов (18)/

Текст на русском языке Инструкции по применению медицинского изделия
Салфетка спиртовая дезинфицирующая
производства НИНБО ГРИТМЕД МЕДИКАЛ ИНСТРУМЕНТС КО., ЛТД. (NINGBO GREETMED MEDICAL INSTRUMENTS CO., LTD.), Китайская Народная Республика
16F-1, стр. 1, № 98, ул. Чуанюань, зона развития высоких технологий, 315042 Нинбо, провинция Чжэцзян, КНР

/Фрагмент печати: Китайский комитет содействия развитию международной торговли (ССРПТ), удостоверение подлинности, специальная печать для удостоверения коммерческих документов (18)/

Перевод выполнил переводчик
Ремыга Семен Юрьевич



Российская Федерация

Город Москва

Третьего мая две тысячи двадцать четвертого года

Я, Тумина Вера Андреевна, нотариус города Москвы, свидетельствую подлинность подписи переводчика Ремыги Семена Юрьевича.

Подпись сделана в моем присутствии.

Личность подписавшего документ установлена.

Зарегистрировано в реестре: № 77/2347-н/77-2024- 2-2982.

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



[Handwritten signature]

В.А. Тумина



Прошнуровано, пронумеровано
и скреплено печатью 19 листов.

[Handwritten signature]

В.А. Тумина