

Registered No. 2021 - 1799

NOTARIAL CERTIFICATE

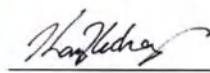
LAW FIRM IDEA & NOTARY OFFICE INC.

(Cheongjin-dong, Samsong Bldg.) 701, 702,
34, Jong-ro 3-gil, Jongno-gu, Seoul, Republic of Korea

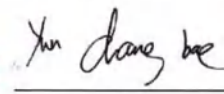


APPROVED BY
Joint Representative Director
Purgo Biologics Inc.



 Kang Ho Chang



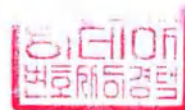
 Yun Changbae

« _____ » 2018

09. Feb., 2021

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

Мембрана стоматологическая коллагеновая рассасывающаяся в вариантах исполнения
(Purgo Biologics Inc. («Пурго Байолоджикс Инк.»), Корея)



2018

Настоящая инструкция по применению подготовлена для предоставления сведений в целях регистрации медицинского изделия на территории Российской Федерации. Сведения представлены в объеме, требуемом в соответствии с Правилами регистрации медицинских изделий (постановление Правительства РФ от 27.12.2012 № 1416).

1. Название изделия: «Мембрана стоматологическая коллагеновая рассасывающаяся в вариантах исполнения».

1.1. Варианты исполнения:

I. Мембрана стоматологическая коллагеновая рассасывающаяся в вариантах исполнения:

1. Мембрана стоматологическая коллагеновая рассасывающаяся BioCover: FA1520, FA2530, FA3040, FA-T1520, FA-T2530, FA-T3040.

2. Мембрана стоматологическая коллагеновая рассасывающаяся BioCover 6: BC1020, BC1725, BC2030, BC2740.

Производитель: Purgo Biologics Inc. («Пурго Байолоджикс Инк.»), Корея.

E-607, 700, Pangyo-ro, Bundang-gu, Seongnam-si, Gyeonggi-do, Korea

Место производства: Purgo Biologics Inc. («Пурго Байолоджикс Инк.»), Корея.

1) E-607, 700, Pangyo-ro, Bundang-gu, Seongnam-si, Gyeonggi-do, Korea

2) #812, 27 Dunchon-daero 457beon-gil, Jungwon-gu Seongnam-si, Gyeonggi-do, Korea



Разработка, производство и продажа изделия соответствует требованиям ISO 13485:2003 / NS-EN ISO 13485:2012 (номер сертификата: MD19.8044, дата выдачи – 01.05.2017, дата истечения действия – 01.04.2020, нотифицированный орган: National Standards Authority of Ireland).

Код изделия по Общероссийскому классификатору продукции по видам экономической деятельности ОКПД2: 32.50.11.000

Код изделия по Общероссийскому классификатору продукции ОК-005-93: 93 9180.

Класс в зависимости от степени потенциального риска применения в медицинских целях в соответствии с номенклатурным классификатором медицинских изделий, утвержденным приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 06 июня 2012 г. № 4н - 3.

Классификация изделия в соответствии с номенклатурным классификатором медицинских изделий, утвержденным приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 06 июня 2012 г. № 4н – 117260.

Вид контакта с организмом человека – постоянный контакт с внутренней средой организма.

Условия применения: лечебные и лечебно-профилактические медицинские учреждения.

2. Назначение изделия: Изделие предназначено для использования при хирургическом лечении периодонтальных дефектов, для регенерации и интеграции тканевых компонентов в процедурах направленной костной регенерации и направленной тканевой регенерации.

2.1. Принцип действия: Коллагеновая мембрана представляет собой гибкую мембрану белого цвета с матрицей из натурального тканевого коллагена высокой степени очистки, полученного из бычьего пяточного сухожилия. Коллагеновая мембрана предназначена для повышения прочности швов за счет применения коллагеновых волокон с поперечными связями. Изделие демонстрирует высокую эффективность применения при наложении швов. Коллагеновая мембрана показана к применению при хирургическом лечении дефектов пародонта для ускоренной регенерации и интеграции тканевых компонентов в рамках процедур направленной регенерации тканей с целью ускоренного заживления ран.

3. Общие показания, противопоказания и побочные эффекты:

Показания:

Коллагеновая мембрана BioCover показана к применению при хирургическом лечении дефектов пародонта для ускоренной регенерации и интеграции тканевых компонентов в рамках процедур направленной регенерации тканей с целью ускоренного заживления ран.

Противопоказания:

- Не рекомендуется применять при лечении пациентов с серьезными аллергическими реакциями или повышенной чувствительностью к бычьему коллагену.
- Противопоказано для пациентов, проходящих курс инъекций для снижения чувствительности к мясным продуктам, поскольку они могут содержать бычий коллаген.

Потенциальные осложнения:

Процедуры направленной регенерации тканей с применением коллагенового барьера могут сопровождаться нежелательными явлениями. К ним относятся реакции на инородные тела и аллергические реакции. Поскольку коллагеновая мембрана BioCover представляет собой волокнистый материал, описываемые выше нежелательные явления могут быть связаны с ее применением.

Меры предосторожности:

1. Не допускается наложение коллагеновой мембраны BioCover на зараженную часть раневого участка.
2. Чтобы предотвратить заражение, перед наложением коллагеновой мембраны BioCover на раневый участок необходимо тщательно очистить зараженную часть.
3. Клиническая оценка безопасности коллагеновой мембраны BioCover при беременности не проводилась. Хирург должен самостоятельно оценивать необходимость наложения коллагеновой мембраны BioCover беременным пациенткам.
4. Коллагеновую мембрану BioCover не рекомендуется применять при лечении пациентов с серьезными аллергическими реакциями или повышенной

чувствительностью к бычьему коллагену.

5. Применение коллагеновой мембраны BioCover противопоказано для пациентов, проходящих курс инъекций для снижения чувствительности к мясным продуктам, поскольку они могут содержать бычий коллаген.
6. Перед применением каждого изделия проверяйте срок его годности. Не допускается применение изделий с истекшим сроком годности.
7. Не допускается применение коллагеновой мембраны BioCover с поврежденной упаковкой, поскольку в этом случае не гарантируется стерильность изделия.
8. Коллагеновая мембрана BioCover предназначена исключительно для однократного применения. Повторные стерилизация или применение коллагеновой мембраны BioCover не допускаются.

Предупреждения:

Не допускается стерилизация коллагеновой мембраны BioCover в автоклаве из-за угрозы разрушения волокнистой структуры коллагена и упаковки. Коллагеновая мембрана BioCover не предназначена для многократного применения, поскольку в этом случае пациенты подвергаются риску заболевания или перекрестного заражения. Кроме того, коллагеновая мембрана BioCover не подлежит повторной стерилизации. Оставшиеся части коллагеновой мембраны BioCover после применения необходимо утилизировать.

Коллагеновая мембрана BioCover содержит бычий коллаген и не должна применяться при лечении пациентов с аллергическими реакциями на любые продукты с его содержанием. При применении продуктов из бычьего коллагена наблюдались реакции гиперчувствительности, в том числе покраснение, отечность, уплотнение и/или появление волдырей.

Изделие должно использоваться только квалифицированным медицинским работником, стоматологом, и отпускаться только по рецепту.

Проверка правильности установки изделия:

Откройте блистерную упаковку и затем откройте пластмассовое основание, на котором размещается коллагеновая мембрана BioCover.

Извлеките имплантируемую коллагеновую мембрану BioCover из блистерной упаковки и обрежьте ее с помощью стерильных ножниц или соответствующего инструмента по форме и размеру дефекта. Коллагеновую мембрану BioCover можно использовать в сухом виде, а также при необходимости смочить стерилизованной водой или физиологическим солевым раствором перед наложением на рану в области зуба. После того, как лечащий врач проведет полную хирургическую обработку дефекта и/или заполнит его остеозамещающим трансплантационным материалом, сухая или увлажненная коллагеновая мембрана BioCover накладывается на рану в области зуба. Наконец, на коллагеновую мембрану BioCover накладывается десенная эпителиальная ткань, которая сшивается рассасывающимися нитями.

Методы извлечения изделия и методы определения положения изделия:

BioCover является рассасывающейся коллагеновой мембраной, которая рассасывается через 3-6 месяцев. Если удаление необходимо (в основном, не требуется), вырежьте шов и выньте изделие.

4. Описание основных технических и функциональных характеристик:

4.1. Описание изделия:

Внешний вид: Белый, пористый, гибкий губчатый материал.

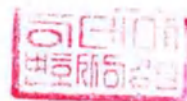
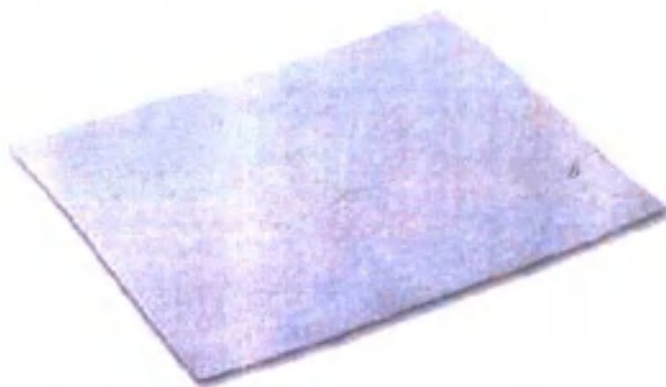


Рис. 1 Мембрана стоматологическая коллагеновая рассасывающаяся

Технические характеристики изделия приведены в таблице 1.

Таблица 1-Технические характеристики

№	Модель	Габаритные размеры	Толщина	Масса
1.	FA1520	15x20 ± 2мм	0,5 ± 0,1 мм	0.04±0.02
2.	FA2530	25x30 ± 2мм	0,5 ± 0,1 мм	0.10±0.02
3.	FA3040	30x40 ± 2мм	0,5 ± 0,1 мм	0.17±0.03
4.	FA-T1520	15x20 ± 2мм	0,3 ± 0,1 мм	0.085±0.03
5.	FA-T2530	25x30 ± 2мм	0,3 ± 0,1 мм	0.21±0.05
6.	FA-T3040	30x40 ± 2мм	0,3 ± 0,1 мм	0.33±0.07
7.	BC1020	10x20 ± 2мм	0,5 ± 0,1 мм	0.06±0.02
8.	BC1725	17x25 ± 2мм	0,5 ± 0,1 мм	0.12±0.02
9.	BC2030	20x30 ± 2мм	0,5 ± 0,1 мм	0.17±0.02
10.	BC2740	27x40 ± 2мм	0,5 ± 0,1 мм	0.30±0.02

4.2. Материалы, из которых изготовлено изделие:

Изделие изготовлено из коллагена со степенью чистоты >98%.

Аминокислотный состав коллагеновой мембраны BioCover:

Аминокислота	Число остатков на 1000 аминокислот
CYS	0,0
ASP	46,5

GLU	72,9
SER	32,4
GLY	339,3
HIS	5,9
ARG	47,2
THR	22,8
ALA	110,3
PRO	129,4
TYR	1,8
VAL	21,6
MET	0,8
ILE	11,9
LEU	25,3
PHE	17,5
LYS	18,3
HYPRO	89
HYLYS	7,3

Пептидная карта:

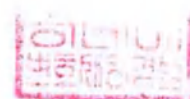
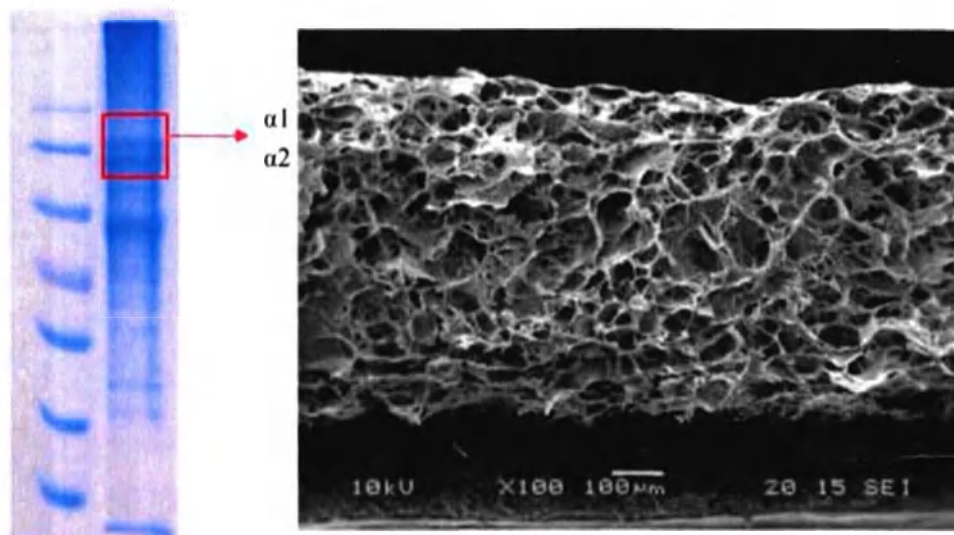
Устойчивость к пепсину: содержание гидроксипролина после обработки пепсином 1300–1500 мкг/15 мг

Значение pH для коллагеновой мембраны BioCover в физиологическом солевом растворе: pH 6.1–6.3

Содержание уоновой кислоты <5 мкг/10 мг

Содержание влаги в коллагеновой мембране BioCover: <15%

Анализ коллагеновой мембраны BioCover по методу сканирующей электронной микроскопии:



Усилие на разрыв мембраны 3.2-4.2 МПа

Состав примесей: <1,0% углеводов (галактоза и глюкоза) и <1,0% липидов (олеиновая кислота, пальмитиновая кислота, стеариновая кислота)

Уровень эндотоксинов	<20 ЕЭ/изделие (ЛАЛ-тест)
Микробиологическая нагрузка	общая микробиологическая нагрузка в КОЕ на изделие <700
Гарантированный уровень стерильности	SAL <10 ⁻⁶
Остаточный уровень вещества, образующего поперечные связи	<0,5 частей на миллион
Общее содержание липидов	Н/О

Анализ на содержание тяжелых металлов	Мышьяк (As) — Н/О
	Свинец (Pb) — Н/О
	Кадмий (Cd) — Н/О
	Медь (Cu) — 0,982 частей на миллион
	Ртуть (Hg) — Н/О
	Молибден (Mo) — Н/О
	Висмут (Bi) — Н/О
	Серебро (Ag) — Н/О
	Олово (Sn) — Н/О
	Сурьма (Sb) — Н/О

5. Маркировка и упаковка изделия.

5.1 Упаковка:



Мембрана стоматологическая коллагеновая рассасывающаяся поставляется в блистере. Снаружи он упакован в картонную коробку. В одну коробку входят 5 блистеров с мембраной и инструкция по применению.

Первичная упаковка:

Первичная упаковка в виде блистера изготовлена из Полиэтилена CAS 9002-88-4 (DuPont Tyvek® Spunbonded Polyethylene) производства DuPont Taiwan Limited (Тайвань)
Размеры: 9.5 x 7.5 см ± 0.1 см



5.2 Вторичная упаковка :

Вторичная упаковка изготовлена из белого гофрокартона с цветным принтом

Размеры: 16 x 12 x 4 см ± 0.1 см

Одна вторичная упаковка содержит 5 изделий



Транспортная упаковка:



Транспортная упаковка изготовлена из коричневого гофрированного картона.
Размеры: 40 x 30x 30 ± 1 см

5.3 Символы на этикетке:

ГРАФИЧЕСКИЕ ОБОЗНАЧЕНИЯ			
	Только для однократного применения		Номер по каталогу
	Перед применением ознакомьтесь с инструкциями		Номер партии
	Стерилизация излучением		Хранить при комнатной температуре
	Повторная стерилизация запрещена		Не допускать прямого воздействия солнечных лучей
	Срок годности		Не использовать в случае повреждения упаковки
	Апирогенно		Использовать до
	Изготовитель		

5.4 Символы на транспортной упаковке:

Маркировка транспортной тары набора включает в себя:

- Наименование
- Информацию о производителе
- Количество изделий и их артикулы
- Манипуляционные знаки «Беречь от влаги».

5. Транспортирование и хранение

Условия хранения: температура воздуха от + 5°C до +25 °C при относительной влажности не более 80%.

Условия транспортирования температура воздуха от + 5°C до +25 °C при относительной влажности не более 80%.

Условия эксплуатации: от + 32°C до + 42°C при относительной влажности 100 %.

6. Информация о стерилизации медицинского изделия

Стерилизация гамма-излучением с дозой 25–30 кГр.

7. Сведения об утилизации

Утилизацию изделия проводить в соответствии с СанПиНом 2.1.7.2790-10 для отходов класса Б (эпидемиологически опасные отходы). После аппаратных способов обеззараживания с применением физических методов и изменения внешнего вида отходов, исключающего возможность их повторного применения, отходы классов Б могут накапливаться, временно храниться, транспортироваться, уничтожаться и захораниваться совместно с отходами класса А (эпидемиологически безопасные отходы, по составу приближенные к ТБО). Упаковка обеззараженных медицинских отходов классов Б должна иметь маркировку, свидетельствующую о проведенном обеззараживании отходов.

8. Соответствие стандартам Российской Федерации

ГОСТ Р 50444-92 «МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ ПРИБОРЫ, АППАРАТЫ И ОБОРУДОВАНИЕ МЕДИЦИНСКИЕ, Общие технические условия».

ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014 «Изделия медицинские. Символы, применяемые при маркировании на медицинских изделиях, этикетках и в сопроводительной документации. Часть 1. Основные требования».

ГОСТ Р ИСО 14630-2017 «ГОСТ Р ИСО 14630-2017 Имплантаты хирургические неактивные. Общие требования».

ГОСТ ISO 11607-2011 «ГОСТ ISO 11607-2011 Упаковка для медицинских изделий, подлежащих финишной стерилизации. Общие требования».

ГОСТ EN 556-1-2011. «Стерилизация медицинских изделий. Требования к медицинским изделиям категории "стерильные". Часть 1. Требования к медицинским изделиям, подлежащим финишной стерилизации».

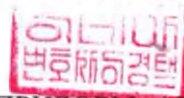
ГОСТ 31214-2016. «Изделия медицинские. Требования к образцам и документации, предоставляемым на токсикологические, санитарно-химические испытания, испытания на стерильность и пирогенность».

ГОСТ Р 52770-2016. «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний».

ГОСТ ISO 10993-1-2011. «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования».

ГОСТ Р ИСО 10993-2-2009. «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 2. Требования к обращению с животными».

ГОСТ ISO 10993-3-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 3. Исследования генотоксичности, канцерогенности и



токсического действия на репродуктивную функцию».

ГОСТ ISO 10993-4-2011. «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 4. Исследование изделий, взаимодействующих с кровью».

ГОСТ ISO 10993-5-2011. «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследование на цитотоксичность: методы in vitro».

ГОСТ ISO 10993-6-2011. «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 6. Исследование местного действия после имплантации».

ГОСТ ISO 10993-9-2015 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 9. Основные принципы идентификации и количественного определения потенциальных продуктов деструкции».

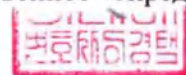
ГОСТ ISO 10993-10-2011. «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия».

ГОСТ ISO 10993-11-2011. «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 11. Исследование общетоксического действия».

ГОСТ ISO 10993-12-2015. «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 12. Приготовление проб и контрольные образцы».

ГОСТ ISO 10993-13-2016. «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 13. Идентификация и количественное определение продуктов деградации полимерных медицинских изделий».

ГФ РФ издание XIII. ОФС.1.2.4.0003.15. Стерильность.



ГОСТ Р ИСО 7405-2011. «Стоматология. Оценка биологической совместимости медицинских изделий, применяемых в стоматологии».

ГОСТ 31576-2012. «Оценка биологического действия медицинских стоматологических материалов и изделий. Классификация и приготовление проб».

ГОСТ 31209-2003 «Контейнеры для крови и ее компонентов. Требования химической и биологической безопасности и методы испытаний».

МУК 4.1.742-99 «Инверсионное вольтамперометрическое измерение концентрации ионов цинка, кадмия, свинца и меди в воде».

ГОСТ 4011-72. Вода питьевая. Методы измерения массовой концентрации общего железа (с Изменениями N 1, 2)

И-880-71 «Инструкция по санитарно-химическому исследованию изделий, изготовленных из полимерных и других синтетических материалов, предназначенных для контакта с пищевыми продуктами».

МУК 4.1.3166-14 «Газохроматографическое определение гексана, гептана, ацетальдегида, ацетона, метилацетата, этилацетата, метанола, изопропанола, акрилонитрила, н-пропанола, н-пропилацетата, бутилацетата, изобутанола, н-бутанола, бензола, толуола, этилбензола, м-, о- и п-ксилолов, изопропилбензола, стирола, α - метилстирола в воде и водных вытяжках из материалов различного состава».

ГОСТ Р ИСО 22442 «Изделия медицинские, использующие ткани и их производные животного происхождения. Часть 1. Менеджмент риска. Часть 2. Контроль отбора, сбора и обработки. Часть 3. Валидация уничтожения и/или дезактивации вирусов и агентов инфекционной губчатой энцефалопатии».

9. Гарантии

Срок годности – 2 (два) года.

Транспортирование и хранение

Условия хранения: температура воздуха от + 5°C до +25 °C при относительной влажности не более 80%.

Условия транспортирования температура воздуха от + 5°C до +25 °C при относительной влажности не более 80%.

Условия эксплуатации: от + 32°C до + 42°C при относительной влажности не более 100%.

8. Информация о стерилизации медицинского изделия

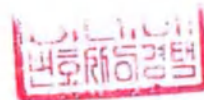
Стерилизация гамма-излучением с дозой 25–30 кГр.

9. Сведения об утилизации

Утилизацию изделия проводить в соответствии с СанПиНом 2.1.7.2790-10 для отходов класса Б (эпидемиологически опасные отходы). После аппаратных способов обеззараживания с применением физических методов и изменения внешнего вида отходов, исключающего возможность их повторного применения, отходы классов Б могут накапливаться, временно храниться, транспортироваться, уничтожаться и захораниваться совместно с отходами класса А (эпидемиологически безопасные отходы, по составу приближенные к ТБО). Упаковка обеззараженных медицинских отходов классов Б должна иметь маркировку, свидетельствующую о проведенном обеззараживании отходов.

10. Гарантии

Срок годности – 2 (два) года.



Адрес для приема рекламаций:

ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "Элмас" (ООО "Элмас")

Юридический адрес: 141190, г. Фрязино, Территория Восточная заводская промышленная, д. 4а, корп. 2, пом. 204

Фактический адрес: 107023, г. Москва, ул. Семеновская Б., д. 40, стр. 2а, оф. 103

ИНН 5052001759, КПП 505201001, ОКПО 31848333

Производитель:

Purgo Biologics Inc. («Пурго Байолоджикс Инк.»), Корея

E-607, 700, Pangyo-ro, Bundang-gu, Seongnam-si, Gyeonggi-do, Korea

+82-2-548-1875 – контактный номер телефона

junghn@purgo.co.kr – адрес электронной почты

등부 2021년 제 1799호

Registered No. 2021-1799

인 증

NOTARIAL CERTIFICATE

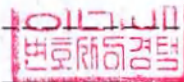
위 인 증 서 ----- 에
기재된 주식회사 푸르고바이오로지스
공동대표이사 강 호 창
공동대표이사 윤 창 배 -----

CHUN, MIN YONG -----
attorney-in-fact of
PURGO BIOLOGICS INC.

의 대리인 전 민 용 ----- 은
본 공증인의 면전에서 위 본인이 ---
서명날인 한 것임을 확인하였다.

Joint Representative Director KANG HOCHANG
Joint Representative Director YUN CHANGBAE

appeared before me and admitted
said principal`s subscription to
the attached CERTIFICATE. -----



2021년 02월 09일

이 사무소에서 위 인증한다.

This is hereby attested on this
9th day of Feb. 2021 at this office.

공증
인가 법무법인 이데아

LAW FIRM IDEA & NOTARY OFFICE INC.

소 속 서울중앙지방검찰청

Belong to Seoul Central

District Prosecutor's Office

서울특별시 종로구 종로3길 34

(Cheongjin-dong, Samsong Bldg.) 701, 702,

701호, 702호 (청진동, 삼송빌딩)

34, Jong-ro 3-gil, Jongno-gu, Seoul,
Republic of Korea

이 경 택
공증담당변호사

이 경 택

Lee Kyung Taek

Signature of the Notary Public

Lee Kyung Taek

본 사무소는 인가번호 제243호에 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.243.

APOSTILLE
(Convention de La Haye du 5 octobre 1961)

1. Country : Republic of Korea

This public document

2. has been signed by **Lee Kyung Taek**

3. acting in the capacity of **Notary Public**

4. bears the seal/stamp of **Law Firm Idea AND NOTARY OFFICE
INC.**

Certified

5. at **Seoul**

6. **15/02/2021**

7. by **The Ministry of Justice**

8. No. **XXA2021B1BL9VK**

9. Seal/ stamp

10. Signature

Kim Jae-il

Kim Jae-il



Сеул, Чонгно-гу, Чонг-ро 3-гиль, 34
(701-хо, 702-хо (Чонгджин-донг, здание Самсонг))
[Бланк №41]

Тел.: 756-4401

Факс: 756-4402

ЮРИДИЧЕСКАЯ ФИРМА И НОТАРИАЛЬНАЯ КОНТОРА ИДЕА

Регистрационный № 2021 – 1799

НОТАРИАЛЬНОЕ СВИДЕТЕЛЬСТВО

Печать:

**ЮРИДИЧЕСКАЯ ФИРМА И НОТАРИАЛЬНАЯ КОНТОРА ИДЕА
* РЕСПУБЛИКА КОРЕЯ**

**ЮРИДИЧЕСКАЯ ФИРМА И НОТАРИАЛЬНАЯ КОНТОРА ИДЕА
(Чонгджин-донг, здание Самсонг), 701, 702,
34, Чонг-ро 3-гиль, Чонгно-гу, Сеул, Республика Корея**

210 мм X 297 мм
Бумага для долговечного хранения (1 категория) 70 г/м²

Утверждено
Совместным Представительным Директором
Пурго Байолоджикс Инк. (Purgo Biologics Inc.)

Круглая печать: Пурго Байолоджикс /подпись/ Канг Хо Чанг
Инк. (Purgo Biologics Inc.)

Канг Хо Чанг

Круглая печать: Пурго Байолоджикс /подпись/ Юн Чангбэ
Инк. (Purgo Biologics Inc.)

Юн Чангбэ

«_» _____ 2018
9 февраля 2021 г.

Печать:
Юридическая и нотариальная контора Идея
Нотариус Ли Кёнг Тэк

Регистрационный № 2021 – 1799

НОТАРИАЛЬНОЕ СВИДЕТЕЛЬСТВО

ЧАН, МИН ЮНГ,

доверенное лицо

Пурго Байолоджикс Инк. (Purgo Biologics Inc.)

Совместного Представительного Директора Канга Хо Чанга

Совместного Представительного Директора Юна Чангбэ

в моем присутствии подтвердил подпись руководителя на прилагаемом Свидетельстве.

Удостоверено 9-ого февраля 2021 года в данном офисе.

ЮРИДИЧЕСКАЯ И НОТАРИАЛЬНАЯ КОНТОРА ИДЕА

Принадлежащая к Сеульской Центральной Районной Прокуратуре
(Чонгджин-донг, здание Самсонг), 701, 702,

34, Чонг-ро 3-гиль, Чонгню-гу, Сеул, Республика Корея

/подписано/

Подпись нотариуса

Ли Кёнг Тэк

Печать:

Юридическая и нотариальная контора Идеа

Нотариус Ли Кёнг Тэк

Данная нотариальная контора уполномочена Министерством юстиции Республики Корея
вести нотариальную деятельность с 7 февраля 2020 г. в соответствии с Законом № 243

210 мм X 297 мм
Бумага для долговечного хранения (1 категории) 70 г/м²

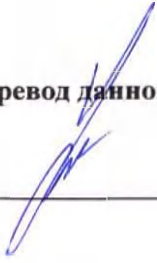
APOSTILLE
(Convention de la Haye du 5 octobre 1961 -
Гаагская конвенция от 5 октября 1961 года)

1. Страна: Республика Корея
- Настоящий официальный документ
2. был подписан Ли Кёнг Тэк
3. действующим в качестве Нотариуса
4. скреплен печатью/штампом ЮРИДИЧЕСКОЙ И НОТАРИАЛЬНОЙ
КОНТОРЫ ИДЕА

- Удостоверено
5. в г. Сеуле
 6. 15.02.2021 г.
 7. кем: Министерством юстиции
 8. № ХХА2021В1ВL9VK
 9. Печать/штамп:
 10. Подпись
/подписано/
Ким Джэ-иль

/Печать:

*РЕСПУБЛИКА КОРЕЯ * МИНИСТЕРСТВО ЮСТИЦИИ/*


Перевод данного текста сделан мной, переводчиком Черноситовым Сергеем Игоревичем

Российская Федерация
Город Москва

Девятого марта две тысячи двадцать первого года

Я, Веремий Юлия Игоревна, временно исполняющая обязанности нотариуса города Москвы Корсик Марии Александровны, свидетельствую подлинность подписи переводчика Черноситова Сергея Игоревича.

Подпись сделана в моем присутствии.

Личность подписавшего документ установлена.

Зарегистрировано в реестре: № 77/2139-н/77-2021- *9-2964*

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



Ю.И. Веремий

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

врио Нотариуса