

КОПИЯ

11/11/11

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

ЭЛЕКТРОННАЯ КОПИЯ ОФОРМЛЕНА ЦЕНТРОМ ИСПЫТАНИЙ И РЕГИСТРАЦИИ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

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



号码 No. 230002A0/003011

兹证明：在所附文件上的宁波市诚德医疗科技有限公司的印章属实。所附该文件的俄文本与英文本一致。

THIS IS TO CERTIFY THAT: the seal of SHANDONG ANDE HEALTHCARE APPARATUS CO., LTD on the annexed DOCUMENT is genuine.

The attached Russian text of the said DOCUMENT is true to the English text.

China Council for the Promotion
of International Trade



授权签字:

Authorized
Signature:

Lyu Cuilian

日期: 2023年05月25日

(Date: May 25, 2023)

«Утверждаю»

“I certify”

Shandong Ande Healthcare Apparatus Co.,LTD.
(Шаньдун Анде Хелскеа Аппаратус Ко. ЛТД.)



Position President

Name Ji Yueshan



(Цзи Юэсян, Президент компании)

16.03.2023 г

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Система инфузионная для внутривенного введения растворов

Спецификации

Система инфузионная для внутривенного введения растворов, варианты исполнения:

- Система инфузионная с точным жидкостным фильтром модели JMT-0.2 μ m
- Система инфузионная с жидкостным фильтром модели TS-1

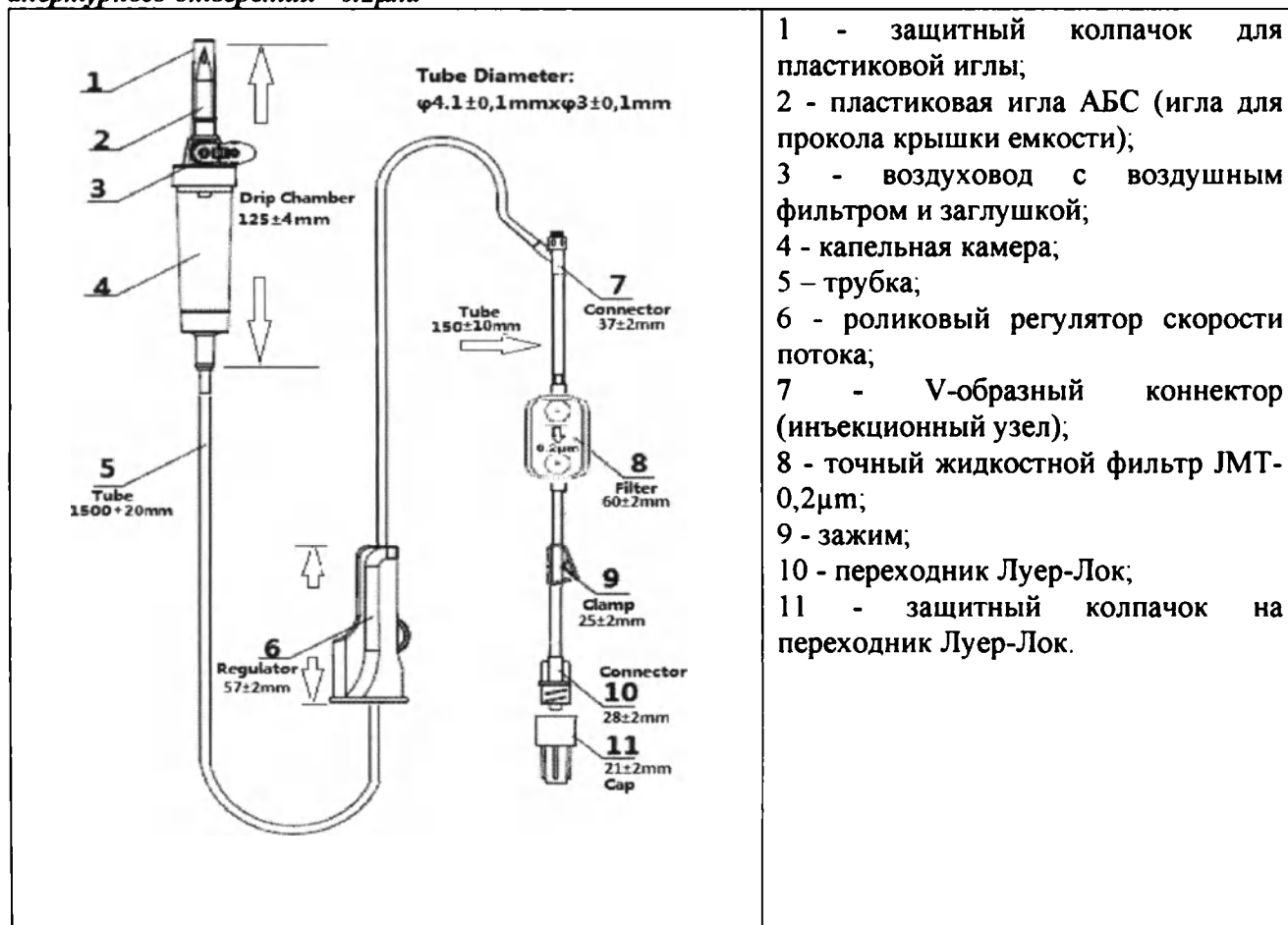
Изделия не содержат ПВХ и ДОФ (Диэтилгексилфталат).

Данные варианты исполнения системы инфузионной для внутривенного введения растворов поставляются без набора внутривенных одноразовых игл.

[Стандарт] DIN EN ISO 8536—4:2013 Одноразовые инфузионные системы с гравитационной подачей.

Схема продукта: Система инфузионная с точным жидкостным фильтром модели JMT-0.2 μ m

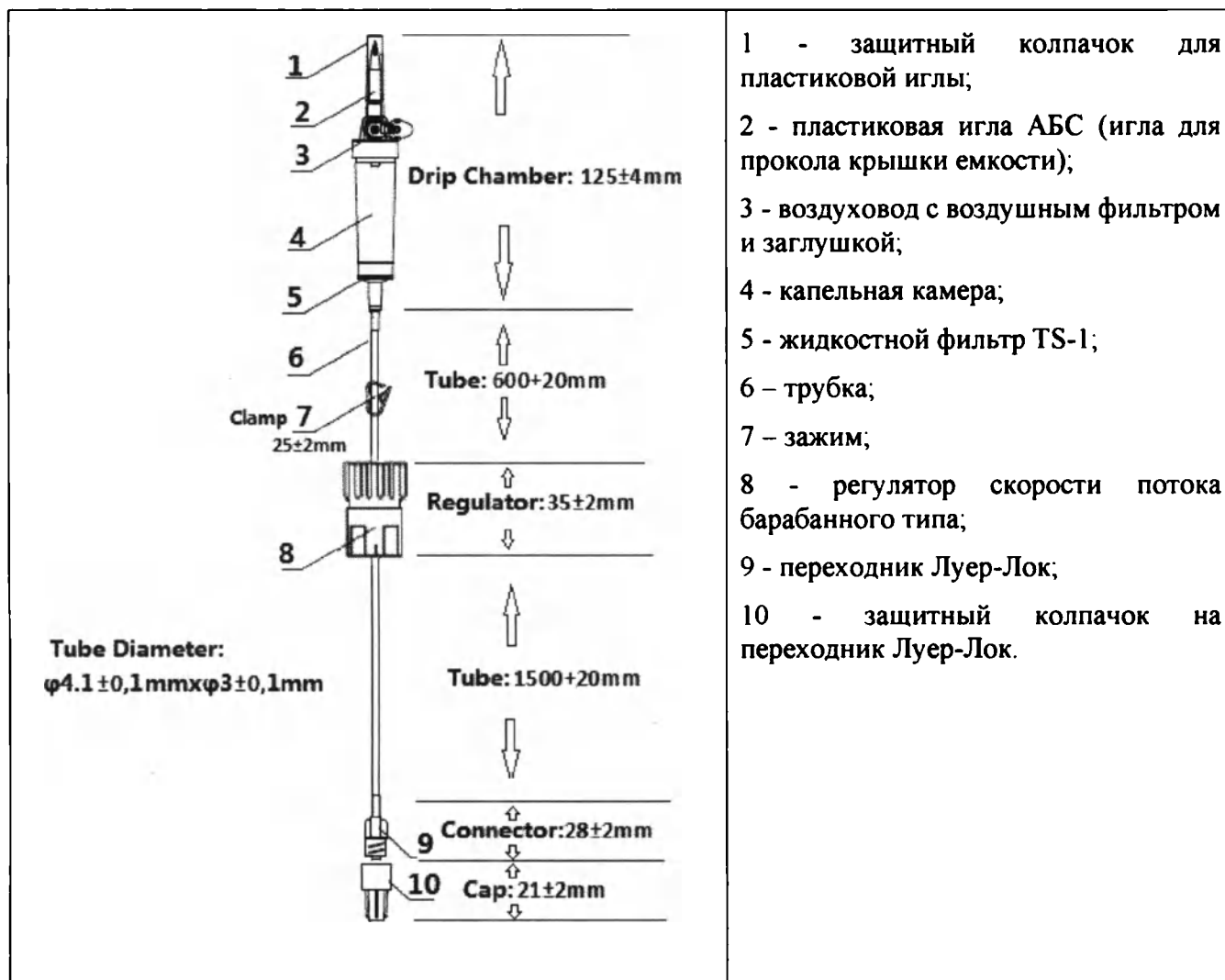
Модель JMT-0.2 μ m имеет в составе конструкции точный жидкостной фильтр с размером апертурного отверстия - 0.2 μ m.



- Внешний диаметр трубки $\varnothing 4,1 \pm 0,1$ мм; внутренний диаметр трубки (Tube Diameter) $\varnothing 3 \pm 0,1$ мм;
- Узел доступа к инфузионным растворам 1-2-3-4 (Drip Chamber): длина 125 ± 4 мм;
- Трубка 5 (Tube) (между основной частью и V-образным коннектором): длина трубки 1500 ± 20 мм;
- Роликовый регулятор скорости потока 6 (Regulator): длина 57 ± 2 мм;
- V-образный коннектор (инъекционный узел) 7 (Connector): длина 37 ± 2 мм;
- Точный жидкостной фильтр JMT-0.2 μ m 8 (Filter): длина 60 ± 2 мм;
- Зажим 9 (Clamp): длина 25 ± 2 мм;
- Трубка соединительная (между V-образным коннектором и точным жидкостным фильтром) (Tube): длина 130 ± 10 мм;

- Трубка соединительная (точным жидкостным фильтром и переходником Луер-Лок) (Tube): длина 130 ± 10 мм;
- Переходник Луер-Лок 10 (Connector): длина 28 ± 2 мм;
- Защитный колпачок на переходник Луер-Лок 11 (Cap): длина 21 ± 2 мм.

Схема продукта: Система инфузионная с жидкостным фильтром модели TS-1



- Узел доступа к инфузионным растворам 1-2-3-4-5 (Drip Chamber): длина 125 ± 4 мм;
- Внешний диаметр трубки $\phi 4.1 \pm 0.1$ мм; внутренний диаметр трубки (Tube Diameter) $\phi 3 \pm 0.1$ мм;
- Трубка 6 (Tube) между основной частью и регулятором скорости потока барабанного типа: длина трубки 600 ± 20 мм;
- Зажим 7 (Clamp): длина 25 ± 2 мм;
- Регулятор скорости потока барабанного типа 8 (Regulator): длина 35 ± 2 мм;
- Трубка соединительная (между регулятором скорости потока барабанного типа и переходником Луер-Лок) (Tube): длина 1500 ± 20 мм;
- Переходник Луер-Лок 9 (Connector): длина 28 ± 2 мм;
- Защитный колпачок на переходник Луер-Лок 10 (Cap): длина 21 ± 2 мм.

Структура продукта

Система инфузионная для внутривенного введения растворов, варианты исполнения:

Система инфузионная с точным жидкостным фильтром модели JMT-0.2 μ m, состав: защитный колпачок для пластиковой иглы; пластиковая игла АБС (игла для прокола крышки емкости); воздуховод с воздушным фильтром и заглушкой; капельная камера; трубка; роликовый регулятор скорости потока; точный жидкостной фильтр JMT-0.2 μ m; зажим; V-образный коннектор (инъекционный узел); переходник Луер-Лок; защитный колпачок на переходник Луер-Лок.

Система инфузионная с жидкостным фильтром модели TS-1, состав: защитный колпачок для пластиковой иглы; пластиковая игла АБС (игла для прокола крышки емкости); воздуховод с воздушным фильтром и заглушкой; капельная камера; жидкостной фильтр TS-1; трубка; зажим; регулятор скорости потока барабанного типа; переходник Луер-Лок; защитный колпачок на переходник Луер-Лок.

Область применения

Системы инфузионные для внутривенного введения растворов предназначены для внутривенного введения пациенту инфузионных растворов из полимерных контейнеров или стеклянных флаконов в условиях клиник, больниц, в службе скорой помощи.

Основные технические показатели

(1) Соединение между капельной камерой и воздуховодом с воздушным фильтром выдерживают нагрузку при растяжении не менее 20 Н в течение 15 с, а соединение между мягкой трубкой и деталями (капельная камера, точный жидкостной фильтр JMT-0.2 μ m, V-образный коннектор, переходник Луер-Лок – для модели JMT-0.2 μ m) и деталями (капельная камера с жидкостным фильтром TS-1, регулятор скорости потока барабанного типа, переходник Луер-Лок – для модели TS-1) выдерживают нагрузку не менее 15 Н при растяжении на 50% в течение 15 с после стерилизации. Появление нарушений соединения и разрывов не допускается.

(2) Трубки и капельница изделий изготовлены из прозрачных материалов, позволяющих видеть невооруженным глазом наличие пузырьков воздуха, уровень жидкости и последовательность каплеобразования. Изделие без перегибов и слипшихся участков трубок, которые могут препятствовать нормальному току жидкости.

(3) Конструкция каплеобразующего элемента должна обеспечивать образование 20 капель из (1,0 $\pm$ 0,1) г дистиллированной воды температуры (20 $\pm$ 2) $^{\circ}$ C при скорости потока (50 $\pm$ 5) капель в минуту.

(4) Соединения деталей основной части изделий (без защитных колпачков и инъекционной иглы) должны обеспечивать герметичность при минимальном внутреннем избыточном давлении 40 кПа в течение 1 минуты. Изделие не должно протекать.

(5) Инфузионная магистраль должна обеспечивать истечение 1000 мл раствора хлорида натрия (плотность раствора NaCl=9 г/л) с высоты 1 м в течение 10 мин.

(6) Инъекционный узел должен обеспечивать самозатягиваемость при шестикратном прокалывании иглой диаметром 0,8 мм в разных местах.

(7) Регулятор скорости потока (роликовый или барабанного типа) и зажим должны обеспечивать регулирование тока жидкости от полного перекрытия до струйного истечения.

(8) Фильтры должны обеспечивать струйное истечение из бутылки. Время истечения 500 см³ воды при открытом зажиме должно быть не более, чем за 10 минут.

(9) Конструкция каплеобразующего элемента имеет расстояние между окончанием каплеобразующего элемента и выходным отверстием капельной камеры не менее 40 мм, расстояние между стенкой капельной камеры и стенкой каплеобразующего элемента не менее 5 мм.

(10) Жидкостной фильтр TS-1 обеспечивает удаление микрочастиц размером более 20 мкм с коэффициентом фильтрации не менее 80%.

Точный жидкостной фильтр JMT 0.2µm» обеспечивает в 60 мл исходящей жидкости не более 100 частиц размером более 5 мкм на 1 мл.

(11) Детали изделий не должны иметь механических повреждений и посторонних включений, влияющих на функциональные свойства.

(12) Поверхность всех частей магистрали, соприкасающихся с жидкостью, должна быть гладкой и чистой. Количество частиц не должно превышать предельное значение индекса загрязнения, равное 90.

(13) Масса изделия в потребительской (индивидуальной) упаковке с допуском ±20%:

- для варианта «Система инфузионная с точным жидкостным фильтром модели JMT 0.2µm» – 40г;

- для варианта «Система инфузионная с жидкостным фильтром модели TS-1» – 35г.

Показания к применению

Системы инфузионные для внутривенного введения растворов предназначены для внутривенного введения инфузионных растворов и жидких препаратов из бутылки и/или контейнера для обеспечения организма недостающей жидкостью, электролитами, питательными веществами и лекарствами.

Противопоказания

Противопоказания к применению медицинского изделия - не выявлены.

Предупреждения, меры предосторожности

(1) Системы стерилизованы этиленоксидом (ЭО), нетоксичны и не содержат пирогенов. Использовать сразу после вскрытия упаковки.

(2) Если упаковка повреждена, испачкана или с открывшимся защитным колпачком (протектором), то продукт нельзя использовать.

(3) Продукты только для одноразового использования и должны быть утилизированы в соответствии с местными предписаниями.

(4) Продукты могут использоваться только врачами или обученным медперсоналом.

(5) Продукты предназначены только для инфузии с гравитационной подачей.

(6) Материал основной инфузионной трубки – Термопластичный полиуретан (ТПУ), продукты

не содержат ПВХ и ДОФ (Диэтилгексилфталат).

(7) Продукты запрещены к использованию в инфузионных системах высокого давления.

(8) Соединительная втулка внутривенных игл (не входят в комплект инфузионных систем) перед использованием должна быть плотно завинчена коническим колпачком во избежание утечки.

(9) Инфузионные системы должны соответствовать требованиям EN 1707/ EN 20594-1.

Возможные побочные действия

Воздушная эмболия, возникающая в результате: подсасывания воздуха в открытые вены при низком центральном венозном давлении; нарушение герметичности или неправильное заполнение устройства, вследствие нарушения техники проведения инфузии.

Профилактика побочных эффектов:

- необходимо точное соблюдение техники проведения инфузии.
- следите за отсутствием пузырьков воздуха внутри устройства и за уровнем инфузионной среды в емкости в процессе вливания, и особенно в конце, для исключения воздушной эмболии.

Подготовка к использованию

(1) Вскрыть упаковку и извлечь инфузионную систему;

- убрать защитный колпачок с пластиковой иглы АБС (шипа для подключения к емкости);

- вставить вертикально пластиковую иглу в инфузионную бутылку (пакет);

- закрыть регулятор потока и сжимать капельную камеру, пока жидкость не заполнит от 1/2 до 2/3 капельной камеры;

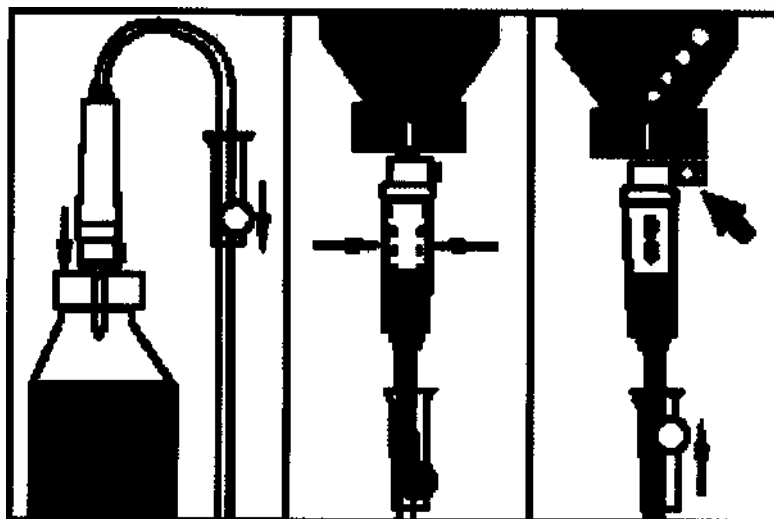
- открыть регулятор потока и установить инфузионную систему в нормальном вертикальном положении;

- разогнать воздух;

- после того, как жидкость вытечет из внутривенной иглы и в трубке не останется пузырьков, закрыть регулятор потока и начать введение в вену.

(2) 20 капель = (1 ± 0.1) мл [(1 ± 0.1) г]

(3) Инфузия должна проводиться профессиональным медицинским персоналом.



Условия хранения, транспортировки и эксплуатации

- (1) Изделия должны храниться в сухом, хорошо проветриваемом помещении, с относительной влажностью не более 80%, без эрозии воздуха, вне доступа прямых солнечных лучей, при температуре от -10°C до +40°C.
- (2) Для транспортировки следует использовать крытые транспортные средства, защита изделий должна осуществляться в соответствии с маркировкой на транспортной упаковке. Транспортировать изделие необходимо в температурном диапазоне от -30 до +45°C при влажности воздуха не более 80%.
- (3) Эксплуатировать изделие необходимо при температуре от +10 до +35°C при влажности воздуха не более 80%.

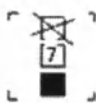
Символы маркировки упаковок и транспортной тары

Графические символы для маркировки медицинских изделий представлены в EN ISO 15223-1:2012 (ГОСТ Р ИСО 15223-1-2020), ГОСТ 14192-96.

Маркировка

	Производитель: Шаньдун Анде Хелскеа Аппаратус КО., ЛТД.
	Дата производства
	Номер партии
	Знак CE
	Использовать до
	Число капель в 1 мл жидкости

	Фильтр для жидкости с определенным размером пор
	Не использовать повторно, только для одноразового использования
	Без латекса
	Без ДОФ (Диэтилгексилфталат)
	Без ПВХ
	Стерилизовано этиленоксидом
	Сведения об апиrogenности
	Сведения о нетоксичности
	Не использовать при повреждении упаковки
	Температурный диапазон
	Следовать инструкции по применению!
	Держать в сухом месте, не допускать попадания влаги
	Диапазон влажности
	Беречь от попадания прямых солнечных лучей
	Хрупкое, обращаться осторожно



Предел по количеству ярусов в штабеле.
Предел укладывания в штабеле – 7 упаковок.

Упаковка продукта

Система инфузионная для внутривенного введения растворов размещается в потребительскую (индивидуальную) упаковку по 1 шт.

Затем изделия в потребительской (индивидуальной) упаковке помещаются в групповую упаковку из гофрокартона:

- по 50 шт. - для изделия «Система инфузионная с точным жидкостным фильтром модели JMT-0.2µm»;

- по 40 шт. – для изделия «Система инфузионная с жидкостным фильтром модели TS-1».

Изделия в групповой упаковке размещаются в транспортную тару (коробку из гофрированного картона) в количестве:

- 4 шт. групповых упаковок (200 шт. изделий) – для изделия «Система инфузионная с точным жидкостным фильтром модели JMT-0.2µm»;

- 4 шт. групповых упаковок (160 шт. изделий) – для изделия «Система инфузионная с жидкостным фильтром модели TS-1».

Транспортная тара обеспечивает сохранность изделий при хранении и транспортировке.

Срок годности

Срок годности медицинского изделия «Система инфузионная для внутривенного введения растворов» при условии целостности упаковки и соблюдении условий хранения, согласно рекомендациям производителя – 5 лет.

Использовать до окончания срока годности, указанного на упаковке.

Стерилизация медицинского изделия

Изделие поставляется стерильным. Метод стерилизации – газовый (этилен оксид) (ЭО).

Утилизация и уничтожение

Медицинское изделие «Система инфузионная для внутривенного введения растворов» относится к классу Б по классификации опасности согласно СанПиН 2.1.3684-21.

Упаковочные материалы: картонная пачка и блистер относятся к классу А по классификации опасности согласно СанПиН 2.1.3684-21.

Использованные материалы утилизируются согласно указанному классу опасности медицинских отходов по СанПиН 2.1.3684-21.

Гарантия производителя

Производитель гарантирует качество медицинского изделия до истечения срока его годности, при условии, что его упаковка не повреждена и соблюдены условия хранения, транспортировки и правильного применения, установленных нормативным документом и инструкцией по применению.

Фирма-производитель:

Shandong Ande Healthcare Apparatus Co., LTD /
Шаньдун Анде Хелскеа Аппаратус Ко. ЛТД
No. 999, Zunxian Road, New & Hi-Tech Zone, Zibo, Shandong, P. R. China /
№ 999, Цзуньсянь Роуд, Нью & Хай-Тек Зоун, Цзыбо, Шаньдун, КНР
Тел.: +86 533 3917816 / факс: +86 533 3917815
Веб-сайт: www.andemed.com E-mail : sales@andemed.com

Уполномоченный представитель производителя в РФ:

ООО «Сигардис Рус»
Юр.адрес: 129344, г. Москва, ул. Искры, д.31, корп.1, эт. чердак, пом. II, ком. 7
Факт.адрес: 107045, Россия, г. Москва, ул. Трубная 12, БЦ Миллениум Хаус (6 этаж, офис Н)
Телефон: +7 (495) 981-60-08 / E-mail: info@sygardis.com
Веб-сайт: www.sygardis.com

Декларация о соответствии стандартов

Система инфузионная для внутривенного введения растворов соответствует требованиям, установленным в Директиве ЕС, относящихся к медицинским приборам и требованиям национальных стандартов.

- Директива (93/42/ЕЕС с поправками от 2007/47/ЕС)
- MDD/93/42/ЕЕС Директива о медицинских приборах
- EN ISO 13485:2016 Медицинские приборы – Системы управления качеством
- EN ISO 11607-1:2018 Упаковка для окончательно стерилизованных медицинских приборов – Часть 1: Требования к материалам, барьерным системам для стерилизации и системам упаковки
- EN 1041:2008 Информация, предоставляемая производителем, с медицинскими приборами
- EN ISO 14971:2019 Медицинские приборы – Применение управления рисками к медицинским приборам
- DIN EN ISO 8536-4:2013 Инфузионное оборудование для медицинского применения – Часть 4: Одноразовые инфузионные наборы, с гравитационной подачей
- ISO 11135:2017 Стерилизация медицинской продукции – Оксид этилена. Часть 1: Требования к разработке, валидации и рутинному контролю процесса стерилизации для медицинских приборов
- EN ISO 10993-1:2021 Биологическая оценка медицинских приборов – Часть 1: Оценка и тестирование
- EN ISO 10993-4:2011 Биологическая оценка медицинских приборов – Часть 4: Подбор испытаний на взаимодействия с кровью
- EN ISO 10993-5:2011 Биологическая оценка медицинских приборов – Часть 5: Испытания на цитотоксичность *in vitro*
- EN ISO 10993-7:2008 Биологическая оценка медицинских приборов – Часть 7: Осадки при стерилизации оксидом этилена
- EN ISO 10993-10:2011 Биологическая оценка медицинских приборов – Часть 10: Испытания на раздражение и сенсибилизацию кожи
- EN ISO 10993-11:2011 Биологическая оценка медицинских приборов – Часть 11: Испытания на системную токсичность
- ГОСТ 20790-93 Приборы, аппараты и оборудование медицинское. Общие технические условия
- EN ISO (ГОСТ Р) 15223-1-2020 Изделия медицинские. Символы, применяемые при маркировании на медицинских изделиях, этикетках и в сопроводительной документации. Часть 1. Основные требования
- ГОСТ 25047-87 Устройства комплектные эксфузионные, инфузионные и трансфузионные однократного применения
- ГОСТ Р 57629-2017 Общие требования безопасности и совместимости магистралей инфузионных однократного применения
- ГОСТ Р ИСО 8536-4-2022 - Устройства инфузионные медицинского назначения. Часть 4. Инфузионные наборы однократного применения, гравитационная подача. действующий Настоящий стандарт устанавливает требования к инфузионным наборам однократного применения с гравитационной подачей для медицинского применения с целью обеспечения их совместимости с контейнерами для инфузионных растворов и оборудованием для внутривенного вливания.
- ГОСТ ISO 11607-1-2018 - Упаковка для медицинских изделий, подлежащих финишной стерилизации. Часть 1. Требования к материалам, барьерным системам для стерилизации и упаковочным системам.
- ГОСТ ISO 14971-2021 - Изделия медицинские. Применение менеджмента риска к медицинским

изделиям.

ГОСТ ISO 10993-1-2021 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.

Часть 1. Оценка и исследования в процессе менеджмента риска»

ГОСТ Р ИСО 10993-2-2009 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.

Часть 2. Требования к обращению с животными»

ГОСТ ISO 10993-4-2020 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.

Часть 4. Исследования изделий, взаимодействующих с кровью»

ГОСТ ISO 10993-5-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.

Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы in vitro»

ГОСТ ISO 10993-7-2016 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.

Часть 7. Остаточное содержание этиленоксида после стерилизации»

ГОСТ ISO 10993-10-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.

Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия»

ГОСТ ISO 10993-11-2021 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.

Часть 11. Исследования общетоксического действия»

ГОСТ ISO 10993-12-2015 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.

Часть 12. Приготовление проб и контрольные образцы»

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

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

ГОСТ 31870-2012 «Вода питьевая. Определение содержания элементов методами атомной спектроскопии»

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

ГОСТ Р 55227-2012 «Вода. Методы определения содержания формальдегида»

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

МУК 4.1.647-96 «Методические указания по газохроматографическому определению фенола в воде»

Государственная Фармакопея Российской Федерации. ОФС.1.2.4.0005.XV Пирогенность

ОСТ 42-513-99 «Устройства комплексные эксфузионные, инфузионные и трансфузионные однократного применения. требования химической и биологической безопасности. Методы испытаний в условиях предприятий-изготовителей.

СЕРТИФИКАТ



Рельефная печать ССРПТ * Китайский комитет по содействию международной торговле

Китайский комитет по содействию международной торговле - Внешнеторговая Палата Китая

ССРПТ (логотип)

Китайский комитет по содействию международной торговле

Внешнеторговая Палата Китая

00206203

СЕРТИФИКАТ

<QR-код>

№ 230002A0/003011

НАСТОЯЩИМ ПОДТВЕРЖДАЕТСЯ, ЧТО: печать
ШАНЬДУН АНДЕ ХЕЛСКЕА АППАРАТУС КО., ЛТД
на приложенном ДОКУМЕНТЕ подлинная.

Приложенный русский текст вышеназванного
ДОКУМЕНТА соответствует английскому тексту.

Китайский комитет по содействию международной
торговле
(подпись)

Подпись уполномоченного лица: Люй Цуйлянь

Дата: 25 мая 2023

(круглая печать красного цвета:

Китайский комитет по содействию международной
торговле, для сертификатов ССРПТ)

круглая рельефная золотая печать
для сертификатов ССРПТ

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

Перевод печати на титульном листе Инструкции по применению медицинского изделия
Система инфузионная для внутривенного введения растворов

ШАНЬДУН АНДЕ ХЕЛСКЕА АППАРАТУС КО., ЛТД

Перевод выполнен переводчиком Татаркиной Аленой Андреевной

ПОДПИСЬ

**Российская Федерация
Город Москва**

Двадцать пятого августа две тысячи двадцать третьего года

Я, Моисеева Лилия Владимировна, нотариус города Москвы, свидетельствую подлинность подписи переводчика Татаркиной Алены Андреевны.

Подпись сделана в моем присутствии.

Личность подписавшего документ установлена.

Зарегистрировано в реестре: № 50/995-н/77-2023-23-2107

Уплачено за совершение нотариального действия: 400 руб.

ПОДПИСЬ

**Гербовая печать
нотариуса г. Москвы
Моисеевой Л.В.**

**Гербовая печать
нотариуса г. Москвы
Моисеевой Л.В.**

Л.В.Моисеева

Всего прошнуровано, пронумеровано и скреплено печатью 17 лист(-а,-ов)

ПОДПИСЬ

Л.В.Моисеева

**Российская Федерация
Город Москва**

Двадцать пятого августа две тысячи двадцать третьего года

Я, Моисеева Лилия Владимировна, нотариус города Москвы, свидетельствую верность копии с представленного мне документа.

Зарегистрировано в реестре: № 50/995-н/77-2023-23-2108

Уплачено за совершение нотариального действия: 420 руб. 00 коп.

Л.В.Моисеева

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

Л.В.Моисеева