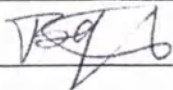


**Инструкция по применению медицинского изделия****Порт дренажный Suprasorb® CNP одноразовый стерильный
производства компании**

Lohmann & Rauscher International GmbH & Co.KG

Westerwaldstrasse 4, 56579, Rengsdorf, Germany

Версия 2024-08

Function/ Функция	Verified and approved/ проверено и одобрено	
	Deputy of Head Regulatory Affairs International Заместитель руководителя международного регулирования	
Department/ Отдел	Quality and Regulatory Affairs/ По вопросам качества и регулирования	
Name/ Имя	Taras Zarichnyi/ Тарас Заричный	
Date / Signature Дата/ Подпись	08.08.2024	i.v. 

Оглавление	
Наименование изделия	3
Комплектность поставки медицинского изделия	3
Производитель.....	3
Уполномоченный представитель производителя в России.....	3
Маркировка	3
Описание изделия	5
Состав изделия	5
Назначение	5
Показания к применению	5
Возможные области применения	6
Противопоказания.....	6
Побочные действия	6
Взаимодействия.....	7
Информация о потенциальных потребителях	7
Целевая группа пациентов	7
Условия применения.....	7
Способ применения	7
Меры предосторожности	9
Общие примечания.....	9
Технические характеристики изделий	9
Условия транспортировки и хранения.....	9
Условия эксплуатации.....	9
Требования к охране окружающей среды.....	10
Упаковка	10
Утилизация	10
Сведения о стерильности и методы стерилизации	10
Срок годности.....	11
Требования к техническому обслуживанию и ремонту	11
Гарантии.....	11
Рекламация	11
Перечень нормативных документов/ стандартов, которым соответствует медицинское изделие	11
Приложение № 1 к Инструкции по применению	12
Приложение № 2 к Инструкции по применению	14
Приложение № 3 к Инструкции по применению	16

Примечание: данное оглавление не является частью Инструкции по применению, предназначенной для пользователя.

Наименование изделия

Порт дренажный Suprasorb® CNP, одноразовый стерильный

I. Порт дренажный Suprasorb® CNP, одноразовый стерильный – 10 шт./упак., в составе:

1. Порт дренажный
2. Зажим скользящий
3. Коннектор

II. Инструкция по применению – 1 шт.

Далее по тексту порт, порт дренажный, порт дренажный Suprasorb® CNP.

Комплектность поставки медицинского изделия

Порт дренажный Suprasorb® CNP, одноразовый стерильный поставляется потребителю в потребительской упаковке. Одна потребительская упаковка содержит 10 штук индивидуальных упаковок и Инструкцию по применению – 1 шт.

Одна индивидуальная упаковка Порта дренажного Suprasorb® CNP содержит*:

1. Порт дренажный.
2. Зажим скользящий.
3. Коннектор.

* Все комплектующие упакованы вместе и не поставляются отдельно.

Наименование медицинского изделия	Кол-во изделий в потребительской упаковке	Кол-во изделий в транспортной упаковке
Порт дренажный Suprasorb® CNP, одноразовый стерильный	10 шт.	60 шт.

Производитель

«Lohmann & Rauscher International GmbH & Co. KG»

Westerwaldstr.4, 56579, Rengsdorf, GERMANY, Германия

Телефон: +43 157670-0 / Факс: +43 157717-99

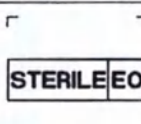
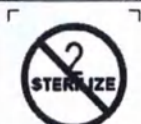
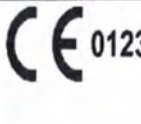
Адрес электронной почты: info@at.LRmed.com

Уполномоченный представитель производителя в России

См. дополнительную этикетку на упаковке.

Маркировка

Символы, используемые на маркировке индивидуальной, потребительской и транспортной упаковках медицинского изделия

Изображение символа	Наименование символа	Изображение символа	Наименование символа
	Изготовитель		Логотип производителя
	Дата изготовления		Не использовать при повреждении упаковки и обратиться к инструкции по применению
	Использовать до		Не допускать воздействия солнечного света
	Код партии		Не допускать воздействия влаги
	Номер по каталогу		Верхняя граница температурного диапазона
	Стерилизация оксидом этилена		Запрет на повторное применение
	Не стерилизовать повторно		Обратитесь к инструкции по применению или к инструкции по применению в электронном виде
	Система с одинарным стерильным барьером		Осторожно!
	Медицинское изделие		Уникальный идентификатор изделия
	Европейский сертификат с номером сертифицирующего органа		Упаковка изделия предназначена для сбора или вторичной переработки
	Индикатор стороны, в которую надо открывать стерильную упаковку	-	-
Дополнительная информация, которую можно встретить на маркировке			
- DataMatrix / матричный двумерный код - Штрихкод			

- QR- код со ссылкой на соответствующую веб-страницу компании L&R
- Петля Мебиуса с указанием материала, из которого изготовлен упаковочный материал

Более подробная информация о требованиях к маркировке медицинского изделия указана в Приложении № 1 к инструкции по применению. Для получения Приложения № 1 просьба обратиться к Уполномоченному представителю производителя на территории РФ - ООО «Фирма «Финко». Контакты указаны на дополнительной этикетке, расположенной на потребительской упаковке.

Описание изделия

Порт дренажный Suprasorb® CNP* одноразовый стерильный представляет собой изделие, состоящее из порта для удаления экссудата с интегрированным вентиляционным кольцом посередине, четырехпросветной соединительной трубки (один просвет для экссудата и три для вентиляции) и фиксирующей пленки вокруг порта. Также в комплектацию порта дренажного Suprasorb® CNP входят скользящий зажим для трубок и коннектор.

Порт дренажный Suprasorb® CNP одноразовый стерильный предназначен для одноразового использования.

*CNP = controlled negative pressure = управляемое разрежение (контролируемое отрицательное давление).

Состав изделия

- Порт, включая трубку: поливинилхлорид (ПВХ), цианакрилатный клей
- Фиксирующая плёнка: полиуретан, полиакрилатный клей, полиэстер, силиконизированная бумага
- Скользящий зажим для трубки: полипропилен
- Коннектор: полипропилен, акрилонитрилбутадиенстирол, термопластичный эластомер.

Назначение

Порт дренажный Suprasorb® CNP одноразовый стерильный предназначен для использования в рамках проведения процедуры лечения ран управляемым разрежением (контролируемым отрицательным давлением) для поддержания отрицательного давления в области раны, для вентиляции области раны, а также для удаления раневого экссудата из раны.

Показания к применению

Порт дренажный Suprasorb® CNP одноразовый стерильный используется в рамках проведения процедуры лечения ран управляемым разрежением (контролируемым отрицательным давлением) с помощью системы CNP на неинфицированных, а также контаминированных, колонизированных, критически колонизированных или инфицированных ранах, если они слабо, умеренно или сильно экссудуют, поверхностны или глубоки.

Возможные области применения

В целом необходимо соблюдать область применения системы лечения ран управляемым разрежением (контролируемым отрицательным давлением):

- трофические язвы (венозные, артериальные, смешанные)
- пролежни
- поражения диабетической стопы
- посттравматические и послеоперационные раны
- первоначально инфицированные раны после хирургической обработки
- повреждения мягких тканей (рваные ушибы, отрыв кожных покровов)
- травмы с обнажением кости или брадитрофической ткани
- раны вследствие фасциотомии при компартмент-синдроме
- состояния после трансплантации кожи (например, сетчатый трансплантат, пока он не заживет благополучно на 5-6 день)
- инфекции раны грудины после хирургической обработки раны
- открытые абдоминальные операции, включая лечение свищей
- лечение ожогов 1 и 2 степени

Противопоказания

В целом необходимо соблюдать противопоказания системы лечения ран управляемым разрежением (контролируемым отрицательным давлением):

- Открытые сосуды, которые могут быть повреждены применением управляемого разрежения (отрицательного давления). Это также относится к сосудистым анастомозам.
- Нарушения свертываемости крови (риск кровотечения).
- При острых незначительных и больших кровотечениях в области раны после травмы/хирургической обработки.
- Некроз тканей.
- Неисследованные свищи.
- Нелеченный остеомиелит.
- Злокачественные раны.
- Открытые органы без надлежащей защиты органов.
- Состояние сухой раны.
- Ожоги 3-й степени.
- Использование на груди (за исключением инфекции раны грудины после хирургической обработки раны).
- Изделие нельзя использовать, если известна непереносимость или аллергия на один или несколько компонентов и/или ингредиентов.

Побочные действия

В очень редких случаях при использовании могут возникнуть раздражения кожи, аллергия и/или боль.

Взаимодействия

- Порт дренажный Suprasorb® CNP **одноразовый стерильный** предназначен для использования с терапевтическим аппаратом Suprasorb® CNP P3, соответствующими принадлежностями и дополнительными компонентами системы CNP.
- На сегодняшний день не выявлено никаких неблагоприятных взаимодействий при использовании порта дренажного Suprasorb® CNP с другими изделиями.

Информация о потенциальных потребителях

Изделие должно использоваться только в медицинских организациях квалифицированными медицинскими работниками, прошедшими обучение по терапии ран управляемым разрежением (контролируемым отрицательным давлением).

Целевая группа пациентов

Производитель не устанавливает возрастные ограничения для пациентов, которым может быть показана терапия лечения ран управляемым разрежением (контролируемым отрицательным давлением). Необходимость проведения терапии лечения ран управляемым разрежением (контролируемым отрицательным давлением) определяется лечащим врачом.

Условия применения

Изделие Порт дренажный Suprasorb® CNP **одноразовый стерильный** предназначено для использования медицинским персоналом в лечебно-профилактических учреждениях.

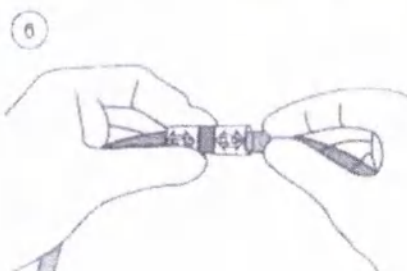
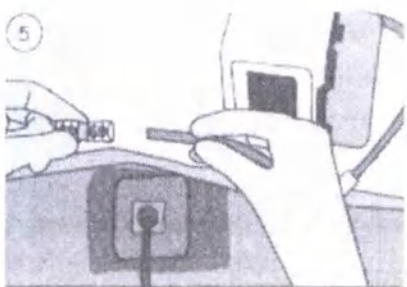
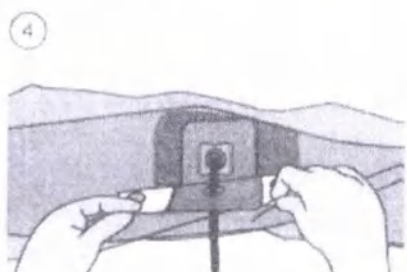
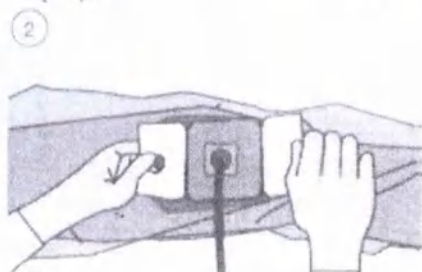
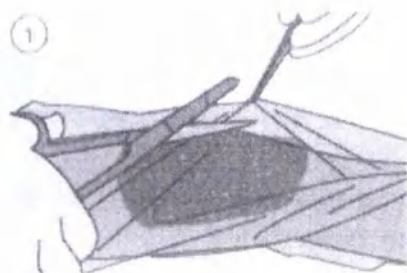
Во время проведения процедуры лечения ран управляемым разрежением (контролируемым отрицательным давлением) с помощью системы CNP квалифицированный медперсонал должен в обязательном порядке проводить регулярный контроль повязок и вакуумных систем.

Способ применения

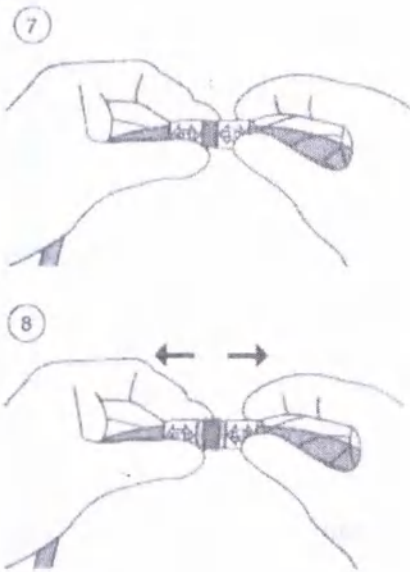
Порт дренажный Suprasorb® CNP одноразовый стерильный используется как часть системы CNP после наложения раневой повязки для подключения системы дренажа раны к аппарату Suprasorb® CNP P3.

1. Применение

- а) Перед вскрытием индивидуальной упаковки изделия убедитесь, что отсутствуют наличие очевидных повреждений или следы преждевременного вскрытия.
- б) Вскройте индивидуальную упаковку в указанном месте и извлеките стерильное изделие, соблюдая условия асептического изъятия.
- в) Перед наложением порта дренажного Suprasorb® CNP убедитесь, что раневая повязка полностью покрывает раневое ложе и порт дренажный после его наложения не имеет непосредственного контакта с раной.



- d) Оттяните пленку (например, Suprasorb® F), закрывающую раневую повязку, захватив ее стерильным пинцетом, по возможности, над центром раны, и вырежьте стерильными ножницами круглое отверстие размером около трех см. (Рисунок 1)
- e) Для фиксации порта дренажного Suprasorb® CNP снимите покрывающую его бумагу-подложку, потянув захваты бумаги-подложки в стороны (рисунок 2) и направьте порт дренажный Suprasorb® CNP так, чтобы клеящая сторона была направлена к ране. (Рисунок 2)
- f) Зафиксируйте порт дренажный Suprasorb® CNP непосредственно над отверстием, ранее вырезанном в пленке. Для того чтобы порт дренажный Suprasorb® CNP хорошо держался и герметично закрывал рану, слегка прижмите пальцами фиксирующую пленку порта, стремясь избежать образования складок. (Рисунок 3)
- g) Затем, потянув за захваты бумаги-подложки, удалите покрывающую бумагу с наклеенной фиксирующей пленки и через трубку порта дренажного Suprasorb® CNP. (Рисунок 4)
- h) Соедините порт дренажный Suprasorb® CNP с помощью коннектора с аппаратом Suprasorb® CNP P3. Для этого введите трубку ёмкости для сбора экссудата аппарата Suprasorb® CNP P3 на два сантиметра внутрь коннектора так, чтобы конец трубки был виден в смотровом отверстии. (Рисунок 5 и 6)



- i) После этого закройте коннектор, потянув за его концы в противоположные стороны (рисунок 7 и 8). Таким образом, все соединения теперь надежно закреплены, и Вы можете запустить аппарат Suprasorb® CNP P3 и начать терапию.

2. Смена повязки

При смене раневой повязки порт дренажный Suprasorb® CNP должен быть также заменен. Смена повязки должна производиться по согласованию с лечащим врачом.

Меры предосторожности

- Использовать порт дренажный Suprasorb® CNP разрешается только в комбинации с аппаратом Suprasorb® CNP P3.
- Запрещается закрывать скользящий зажим во время проведения терапии.

Общие примечания

В случае серьезного инцидента свяжитесь с производителем и ответственными органами здравоохранения.

Технические характеристики изделий

Информация относительно технических характеристик медицинского изделия указана в Приложении № 2 к инструкции по применению. Для получения Приложения № 2 просьба обратиться к Уполномоченному представителю производителя на территории РФ - ООО «Фирма «Финко». Контакты указаны на дополнительной этикетке, расположенной на потребительской упаковке.

Условия транспортировки и хранения

Условия транспортировки и хранения: при температуре до +25°C и относительной влажности воздуха от 55% до 65%;

Хранить изделие в сухом, защищённом от пыли месте.

Условия эксплуатации

при температуре от +15 до +30°C и относительной влажности воздуха от 55% до 65%;

Требования к охране окружающей среды

Порт дренажный Suprasorb® CNP одноразовый стерильный при хранении, транспортировании и применении не приносит вреда окружающей среде.

Упаковка

Индивидуальная упаковка

Порт дренажный Suprasorb® CNP 3, одноразовый стерильный поставляется стерильным.

Одна индивидуальная упаковка Порта дренажного Suprasorb® CNP содержит*:

1. Порт дренажный – 1 шт.
2. Зажим скользящий – 1 шт.
3. Коннектор – 1 шт.

* Все комплектующие упакованы вместе и не поставляются отдельно.

Потребительская упаковка

Потребительская упаковка Порта дренажного Suprasorb® CNP 3 содержит 10 штук индивидуальных упаковок. В каждую потребительскую упаковку вложена 1 инструкция по применению.

Транспортная упаковка

Транспортная упаковка Порта дренажного Suprasorb® CNP 3 содержит 60 штук индивидуальных упаковок.

Транспортная упаковка – это гофрокартонная коробка, запечатанная клейкой лентой.

Утилизация

Пользователю рекомендуется соблюдать действующее национальное законодательство, нормы и принципы, регулирующие утилизацию медицинских отходов.

Изделия, которые не были использованы, с истекшим сроком годности или при повреждении упаковки необходимо утилизировать как медицинские отходы класса А по СанПиН 2.1.3684-21

Использованные изделия утилизируются в соответствии с правилами обращения с медицинскими отходами класса Б по СанПиН 2.1.3684-21.

Сведения о стерильности и методы стерилизации

Каждое изделие Порт дренажный Suprasorb® CNP одноразовый стерильный упаковано в отдельную стерильную упаковку и стерилизовано оксидом этилена.

Изделие Порт дренажный Suprasorb® CNP одноразовый стерильный предназначено для одноразового использования и не подлежит повторной стерилизации.

Изделие Порт дренажный Suprasorb® CNP одноразовый стерильный является стерильными до тех пор, пока упаковка не вскрыта и не повреждена.

Срок годности

Изделие только однократного применения.

Дата, до которой необходимо использовать изделие, указана на упаковке.

При соблюдении условий хранения срок годности изделия составляет 3 года со дня производства.

Требования к техническому обслуживанию и ремонту

Порт дренажный Suprasorb® CNP одноразовый стерильный является одноразовым изделием, не нуждающимся в техническом обслуживании или ремонте.

Гарантии

Производитель гарантирует, что изделие было произведено в соответствии с его техническими характеристиками и лучшими производственными практиками, применяемыми стандартами отрасли и нормативными требованиями.

Изделие предназначено только для однократного применения, компания «Ломанн энд Раушер Интернэшнл ГмбХ энд Ко. КГ» не берет на себя никакой ответственности в отношении изделия, если оно использовалось, обрабатывалось или стерилизовалось повторно, и не дает никаких гарантий в отношении таких повторно использованных, обработанных или стерилизованных изделий.

Гарантированный срок хранения – 3 года со дня производства.

Рекламация

По всем вопросам, касающимся эксплуатации, технического обслуживания, качества изделия и др., на территории Российской Федерации следует обращаться к ООО «Фирма «Финко», 123007 г. Москва, ул. 4-я Магистральная, д. 5, стр. 5, эт/пом/ком 4/1/9-16, тел. 8 (495) 640-34-55, e-mail: info@finco-med.com

Перечень нормативных документов/ стандартов, которым соответствует медицинское изделие

Данная информация указана в Приложении № 3 к инструкции по применению. Для получения Приложения № 3 просьба обратиться к Уполномоченному представителю производителя на территории РФ - ООО «Фирма «Финко». Контакты указаны на дополнительной этикетке упаковки.

Приложение № 1 к Инструкции по применению
(предоставляется только по целенаправленному запросу пользователя)

Порт дренажный Suprasorb® CNP, одноразовый стерильный

производства компании

**«Lohmann & Rauscher International GmbH & Co. KG»
Westerwaldstr.4, 56579 Rengsdorf, GERMANY, Германия**

Требования, предъявляемые к маркировке изделия

Версия 2024-08

Изначальная маркировка изделий производителем соответствует требованиям ISO 20417:2021 и ISO 15223-1:2021.

Для обращения изделий на территории Российской Федерации потребительская упаковка имеет дополнительную этикетку.

Требование к дополнительной этикетке потребительской упаковки для обращения изделий на территории Российской Федерации

Дополнительная этикетка медицинского изделия согласно действующему законодательству, применимым государственным и международным стандартам, содержит, как минимум:

- Наименование медицинского изделия в соответствии с наименованием, указанным в регистрационном удостоверении
- Изготовитель – наименование, адрес, веб-сайт с соответствующим символом
- Уполномоченный представитель производителя на территории РФ – адрес, телефон, факс, электронная почта
- Номер и дата Регистрационного Удостоверения
- Условия транспортировки и хранения
- Условия эксплуатации
- Утилизация
- Надписи: «Изделие не токсично!», «Информацию на данном стикере считать ПРИОРИТЕТНОЙ!», «Количество изделий указаны на упаковке. (Stk/pcs = шт.)», «Произведено в Чешской Республике»
- Ссылка на ресурс для скачивания инструкции по применению

Дополнительная этикетка располагается на потребительской упаковке. Этикетка не должна перекрывать информацию, необходимую для безопасного применения изделия.

Инструкция по применению на медицинское изделие:
Порт дренажный Suprasorb® CNP, одноразовый стерильный

Приложение № 2 к Инструкции по применению
(предоставляется только по целенаправленному запросу пользователя)

Порт дренажный Suprasorb® CNP, одноразовый стерильный

производства компании

«Lohmann & Rauscher International GmbH & Co. KG»
Westerwaldstr.4, 56579 Rengsdorf, GERMANY, Германия

Технические характеристики изделия

Версия 2024-08

Качественные характеристики	Значение
Масса изделия*	53± 5 г
Длина ПВХ-трубки:	900 ± 50 мм
Отрезок трубки, вклеенный в выход порта:	8 ± 0.11 мм
Размеры фиксирующей плёнки:	100 x120 ± 1 мм
Клейкая сила фиксирующей плёнки 90°	4.5 ± 2.0 Н/25 мм
Паропроницаемость фиксирующей плёнки	900 ± 250 г/м2/24ч

*не специфицированный параметр

Приложение № 3 к Инструкции по применению
(предоставляется только по целенаправленному запросу пользователя)

Порт дренажный Suprasorb® CNP, одноразовый стерильный
производства компании

«Lohmann & Rauscher International GmbH & Co. KG»
Westerwaldstr.4, 56579, Rengsdorf, GERMANY, Германия

Перечень нормативных документов/ стандартов, которым
соответствует медицинское изделие

Версия 2024-08

Международный стандарт	Наименование/описание стандарта
ISO 14971:2019	Изделия медицинские. Применение менеджмента риска к медицинским изделиям
IEC 62366-1:2015 +COR1:2016+ A1:2020	Изделия медицинские. Часть 1. Проектирование медицинских изделий с учетом эксплуатационной пригодности
ISO 10993-1:2018	Изделия медицинские. Оценка биологического действия. Часть 1: Оценка и исследования в процессе менеджмента риска
ISO 10993-7:2008/Amd 1:2019	Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 7. Остаточное содержание этиленоксида после стерилизации
ISO 10993-17:2023	Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 17. Установление пороговых значений для вымываемых веществ
MEDDEV 2.7/1 rev.4:2016	Клиническая оценка. Руководство для производителей и нотифицированных органов
ISO 11135-1:2014 + Amd.1:2018	Стерилизация медицинской продукции. Требования к разработке, валидации и текущему контролю стерилизации медицинских изделий оксидом этилена
EN 556-1:2001/ AC:2006	Стерилизация медицинских изделий. Требования к медицинским изделиям категории „стерильные“. Часть 1- Требования к медицинским изделиям, подлежащим финишной стерилизации
ISO 11737-1:2018 /Amd 1:2021	Стерилизация медицинских изделий. Микробиологические методы. Часть 1- Оценка популяции микроорганизмов на продукции
ISO 11737-2:2019	Стерилизация медицинской продукции. Микробиологические методы. Часть 2 - Исследования на стерильность, выполняемые при определении, валидации и техническом обслуживании процесса стерилизации
ISO 11607-1:2019/ Amd 1:2023	Упаковка для медицинских изделий, подлежащих финишной стерилизации. Часть 1. Требования к материалам, барьерным системам для стерилизации и упаковочным системам
ISO 11607-2:2019/ Amd 1:2023	Упаковка для медицинских изделий, подлежащих финишной стерилизации. Часть 2. Требования к валидации процессов формирования, герметизации и сборки
ISO 14644-1:2015	Чистые помещения и связанные с ними контролируемые среды. Часть 1. Классификация чистоты воздуха по концентрации частиц
ASTM D4169:2016	Стандартная практика эксплуатационных испытаний транспортных контейнеров и систем
ISO 20417:2021	Изделия медицинские. Информация, предоставляемая изготовителем
ISO 15223-1:2021	Изделия медицинские. Символы, применяемые в документации, предоставляемой производителем. Часть 1. Основные требования

UVZ-Nr. 1751 für 2024 A

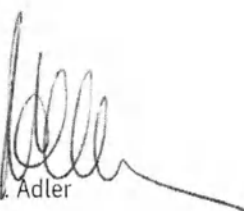
I hereby certify that the above is the true signature, subscribed in my presence, of

Mr. Taras Zarichnyi, date of birth 06.09.1981,
resident in Irlicher Straße 55, 56567 Neuwied, Germany,

who is personally known to me.

Neuwied, the 08th August 2024




Dr. Adler
Notary

[Перевод с английского и немецкого языков на русский язык]

[Логотип компании «ЛОМАНН ЭНД РАУШЕР»]

[Текст документа на английском и русском языках идентичен]

Инструкция по применению медицинского изделия

**Порт дренажный Suprasorb® CNP одноразовый стерильный
производства компании**

«Ломанн энд Раушер Интернэшнл ГмбХ энд Ко. КГ»
(Lohmann & Rauscher International GmbH & Co. KG)

Вестервальдштрассе, 4, 56579 Ренгсдорф, Германия
(Westerwaldstrasse 4, 56579, Rengsdorf, Germany)

Версия 2024-08

Проверено и одобрено	
Функция	Заместитель руководителя отдела международного регулирования
Отдел	По вопросам качества и регулирования
Имя	Тарас Заричный (Taras Zarichnyi)
Дата/подпись	08.08.2024 г. /подпись/

[Текст документа на русском языке]

Номер в реестре регистрации нотариальных действий 1751 за 2024 А

Настоящим заверяю подлинность вышестоящей подписи, поставленной в моем присутствии нижеуказанным лицом:

Г-н Тарас Заричный (Taras Zarichnyi), дата рождения: 06.09.1981 г.,
зарегистрированный по адресу: Ирлихер Штрассе, 55, 56567, Нойвид, Германия
(Irlicher Straße 55, 56567 Neuwied, Germany),

чья личность была мной установлена.

г. Нойвид, 8 августа 2024 г.

/подпись/
Д-р Адлер
Нотариус

[Печать: Нотариус в г. Нойвид * Д-р Андрее Адлер (Andree Adler)]

ПОДПИСЬ

Российская Федерация
Город Москва

Двадцать второго августа две тысячи двадцать четвертого года

Я, Веремий Юлия Игоревна, нотариус города Москвы, свидетельствую подлинность подписи переводчика Малошовой Анны Андреевны.

Подпись сделана в моем присутствии.

Личность подписавшего документ установлена.

Зарегистрировано в реестре: № 77/2194-н/77-2024-10-3375

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



ПОДПИСЬ

Гербовая печать
нотариуса г. Москвы
Веремий Ю.И.

Гербовая печать
нотариуса г. Москвы
Веремий Ю.И.

Ю.И. Веремий

Всего прошнуровано, пронумеровано
и скреплено печатью 20 лист(-а, -ов).

Нотариус:

ПОДПИСЬ

Российская Федерация
Город Москва

Двадцать второго августа две тысячи двадцать четвертого года

Я, Веремий Юлия Игоревна, нотариус города Москвы, свидетельствую верность копии с представленного мне документа.

Зарегистрировано в реестре: № 77/2194-н/77-2024-10-3377

Уплачено за совершение нотариального действия: 2100 руб. 00 коп.



Ю.И. Веремий

Всего прошнуровано, пронумеровано
и скреплено печатью 20 лист(-а, -ов).

Нотариус: