

서울특별시 종로구 종로19, 403-1호
(종로1가, 르메이에르 종로타운)

공중인가법무법인
Shinhan Law & Notary Office

신한

(전화) 778-6313~4
(팩스) 771-8189

Registered No. 2018 - 1918

NOTARIAL CERTIFICATE

SHINHAN LAW & NOTARY OFFICE
#403-1, 19, Jong-ro , Jongno-gu,
Seoul, Korea



Подтверждение

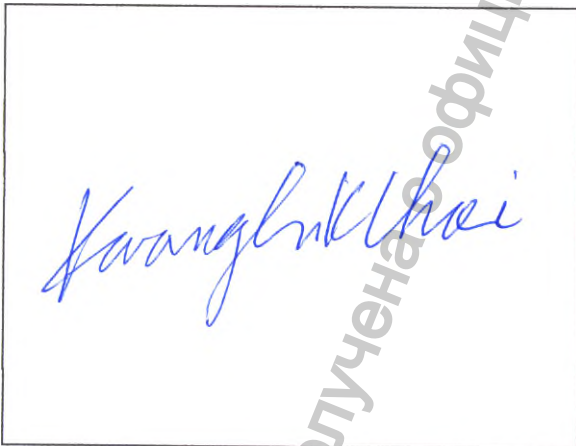
Название компании : REGEN Biotech, Inc.

Генеральный директор : KWANG-SIK CHOI

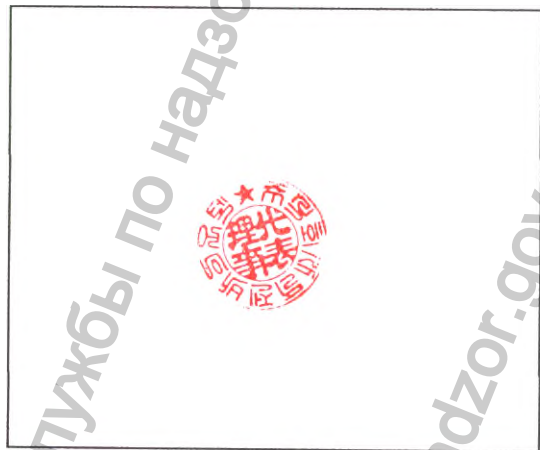
Адрес : 1F, 20, Daehwa-ro 139beon-gil, Daedeok-gu, Daejeon, Korea

Я, Цой Гванг Сик, законный представитель Акционерного общества Ризенбайотек, подтверждаю, что ниже указанная подпись является моей собственной, а корпоративная печать является печатью компании.

<<подпись>>



<< корпоративная печать >>



23. 02. 2018

REGEN Biotech, Inc.

генеральный директор : KWANG-SIK CHOI



등부 2018 년 제 1918호

Registered No. 2018-1918

인 증

NOTARIAL CERTIFICATE

위 확인서 _____

KWANG-SIK CHOI of President & CEO

에 기재된 주식회사 리젠바이오텍 _____

REGEN Biotech, Inc. _____

대표이사 최 광 식 _____

personally appeared before me and
admitted his(her) subscription to the

은 본 공증인의 면전에서 위 사서증서에
자기가 서명 - 한 것임을 자인하였다.

attached CERTIFICATE. _____

2018년 02월 23일

This is hereby attested on this

이 사무소에서 위 인증한다.

23rd day of Feb. 2018 at this office.

공증인가 법무법인 신한

SHINHAN LAW & NOTARY OFFICE

서울중앙지방검찰청소속

Seoul Central

서울특별시 종로구 종로19, 403-1호

District Prosecutor's Office

(종로1가, 르메이에르 종로타운)

#403-1, 19, Jong-ro, Jongno-gu,

Seoul, Korea

이 교 림



K. R. Lee

공증담당변호사 이 교 림

Signature of the Notary Public

LEE KYO RIM

본 사무소는 인가번호 제325호에 의거하여
2005년 01월 03일 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
3, Jan. 2005 Under Law No.325.

Инструкция по применению

«Материал инъекционный для мужской и женской интимной пластики PowerFill®. Варианты исполнения: PowerFill® V 500, PowerFill® V 1000»
(далее по тексту- PowerFill)

Производитель: REGEN Biotech, inc. (РЭДЖН Биотэк, инк.)

Адрес компании: 1F, 20, Daehwa-ro, 139beon-gil, Daedeok-gu, Daejeon, Korea

Адрес места производства: 1F, 20, Daehwa-ro, 139beon-gil, Daedeok-gu, Daejeon, Korea

Тел: (042) 632-6346

Email: ceo@regenbiotech.com

Уполномоченный представитель на территории РФ:

Общество с ограниченной ответственностью «РЕУССИР»
(ООО «РЕУССИР»)

Юридический адрес:

119333, г. Москва, Ленинский пр-т, д. 52, пом. II, комн. 12

Тел: +79639700788

Email: reussircompany@gmail.com

Назначение

PowerFill предназначен для локальных инъекций, используемых в мужской и женской интимной пластике без хирургического вмешательства, урологии и гинекологии.

Условия применения: PowerFill применяют в мужской и женской интимной пластике, урологии и гинекологии, в условиях ЛПУ. Изделие для применения специально обученным персоналом.

Показания к применению

Мужская интимная пластика:

- Устранение преждевременной эякуляции
- Изменение размеров и формы полового члена

Женская интимная пластика

- Коррекция недержания мочи у женщин
- Перинеопластика
- Коррекция возрастных гинекологических инволюционных изменений

Противопоказания:

- Острые или хронические заболевания кожи, воспалительные элементы кожи и иные признаки воспалительного процесса в местах инъекций или окружающих областях;
- Индивидуальная непереносимость и повышенная чувствительность к входящим в состав препарата компонентам;
- Гипертрофические рубцы или келоидные кожные заболевания, склонность к их образованию;
- Склонность к геморрагиям, заболевания крови с нарушением свертываемости и длительности кровотечения;
- Заболевания печени;
- Онкологические заболевания;
- Почечная недостаточность;
- Аллергические или аутоиммунные заболевания;
- Болезнь Пейрони;
- Беременность и кормление грудью;
- Острое лихорадочное состояние;
- Психические отклонения;
- Побочные эффекты от применения лидокаина и анестетиков в прошлом;
- Не рекомендовано взаимодействие материалов имплантата с другими материалами и веществами - с другими перманентными филлерами - (имплантатов) в зоне предполагаемой инъекции.
- Категорически противопоказано введение в кавернозные тела или кровеносные сосуды данной области, а также введение в область уретры.
- Возраст до 18 лет. Безопасность этого продукта для пациентов в возрасте до 18 лет не была оценена и установлена.
- Наличие других филлеров (имплантатов) в зоне предполагаемой инъекции.

Основные характеристики:

- **Основной материал** – смесь: Поли D, L-молочная кислота + натрий-карбоксиметилцеллюлоза (PLA [Poly (D, L-lactide)] + CMC (Sodium Carboxymethylcellulose))
- **Биосовместимость материалов:** Материалы, используемые для производства PowerFill, совместимы с биологическими тканями, клетками и жидкостями организма человека, с которыми они находятся в контакте.
- **Физические, механические и химические свойства материалов:**

- PowerFill V500: 500 мг ± 10% в 1 флаконе - концентрация смеси (25 мг/мл ± 10%);
PowerFill V1000: 1000 мг ± 10% в 1 флаконе - концентрация смеси (50 мг/мл ± 10%);
- Состав (в % от общего объема):
PowerFill V500: Поли D, L-молочная кислота 77% ± 10% (~385 мг/20 мл); натрий-карбоксиметилцеллюлоза 23% ± 10% (~115 мг/20 мл)
PowerFill V1000: Поли D, L-молочная кислота 77% ± 10% (~770 мг/20 мл); натрий-карбоксиметилцеллюлоза 23% ± 10% (~230 мг/20 мл)
- Размер частиц (молекул) вещества: 20 нм - 200 нм;
- Масса 1 гранулы: 0,01 г - 0,013 г
- Размер гранулы: 6 мм (±0,2 мм)
- Всего гранул в 1 флаконе:
PowerFill V1000- 60±3шт.; PowerFill V500 – 30±3 шт.
- Объем флакона: 20 мл±2 мл.
- Для готового раствора (после растворения гранул в воде):
pH: PowerFill V500: 6.4 ± 0,64;
PowerFill V1000: 6.2 ± 0,62.

Вязкость:

PowerFill V500: 854 ± 10 сП.

PowerFill V1000: 915 ± 10 сП.

Осмотическое давление (Осмолярность): 280-320 мОсм/кг

Содержание эндотоксинов: <0.05 UE/mL

Органолептические характеристики : однородное, гелеобразное вещество белого цвета без запаха.

- Средний период биodeградации: 3 года.
- **Характеристики устойчивости к внешним воздействиям и старению:**

-фотостабильность

- свет: только УФ-воздействие: увеличивает скорость биodeградации PowerFill (Воздействие ультразвука способствует деструкции Поли D, L-молочной кислоты, причем влияет как продолжительность воздействия, так и мощность ультразвука. По данным О'Доннелла (O'Donnell) и др., под действием ультразвука молекулярная масса Поли D, L-молочной кислоты несколько снижается; впрочем, этот эффект выражен не сильно.)

-влияние лекарственных веществ: активное лекарственное вещество может оказывать определенное влияние на деструкцию Поли D, L-молочной кислоты. Известно, что некоторые лекарственные препараты-амины катализируют гидролиз основной цепи полимолочной кислоты: так, в ряду прометазин<метадон<меперидин происходит заметное ускорение гидролиза Поли D, L-молочной кислоты, тогда как в присутствии налтрексона гидролиз протекает ненамного быстрее, чем без него. Присутствие альбумина,

глобулина или фибриногенов из Поли D, L-молочной кислоты, также увеличивает скорость гидролиза микроносителей лекарственных средств. Тем не менее отсутствуют данные за строгие противопоказания использования Поли D, L-молочной кислоты при применении данных лекарственных веществ.

-старение: термин не применим. PowerFill биорассасывается в организме в течение 3 лет.

- Определить положение и ориентацию имплантата посредством радиологических и других сканирующих процедур невозможно

Стерилизация: Стерильно. Газовая стерилизация этиленоксидом по ISO 11135-1,2. Повторная стерилизация не применима.

Меры предосторожности при использовании:

1. Этот продукт следует вводить только в нижние слои дермы или слои гиподермы.
2. Как и другие инъекции, в случае для пациентов, которым вводят антикоагулянты, этот продукт может привести к риску возникновения гематомы или кровотечения в месте инъекции.
3. Чтобы предотвратить образование стойкой папулы или узелков в местах инъекций, не следует вводить этот продукт поверхностно (субэпидермально).
4. Если этот продукт вводят в кровеносные сосуды, он может закупорить кровеносные сосуды или протоки, и может привести к эмболии.
5. Для того, чтобы избежать инфицирования, один флакон следует использовать только для одного пациента. Продукт одноразового использования, повторному использованию и/или стерилизации после вскрытия герметичной упаковки не подлежит.
6. Категорически запрещается использовать для других целей, отличных от указанных производителем.
7. Перед началом процедуры, необходимо использовать этот продукт сразу после приготовления суспензии. Приготовление суспензии указано в разделе подготовка инструкции по применению продукта.

Побочные действия

1. Реакции в местах инъекций:
 - Временный отек, зуд, покраснение, мелкие гематомы или кровоизлияния, боль. (Являются реакцией на инъекции и проходят самостоятельно через 3-7 дней).
 - Неинфекционная киста
 - Фиброзные участки или гранулемы, узелки под кожей, вызванные скоплением тканей или веществ. Скопления ткани не заметны внешне, но хорошо прощупываются. В этом случае врачи советуют регулярно проводить самомассаж проблемного участка.
 - Псевдокисты и серозная секреция (выделения).

- Вирусная или бактериальная инфекция.
2. Реакции со стороны иммунной системы: при наличии повышенной чувствительности к входящим в состав препарата компонентам возможно развитие гиперчувствительности, аллергических реакций и ангионевротического отека.
 3. Боль в течение 4 недель.
 4. Резкая асимметрия полового члена.

Пациент должен в кратчайшие сроки известить врача обо всех случаях возникновения побочных эффектов, в том числе не указанных в данной инструкции, сохраняющихся более одной недели после проведения процедуры. В свою очередь врач должен назначить соответствующее лечение пациенту. Обо всех случаях возникновения других нежелательных побочных реакций, связанных с введением медицинского изделия, необходимо известить дистрибьютора и/или производителя медицинского изделия.

Передозировка

Случаи передозировки не зафиксированы.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Ни одно исследование не было проведено на взаимодействие PowerFill с другими лекарственными средствами, компонентами и имплантатами.

Процедура

А. Подготовка перед использованием

К проведению процедуры допускаются лица с высшим медицинским образованием и прошедшие обучение.

Перед использованием убедитесь в отсутствии повреждений и деформаций упаковки и внутреннего содержимого.

Проведение процедур должно быть в асептических условиях. Перед процедурой врач проводит дезинфекцию и несколько раз обрабатывает зоны коррекции антисептиком от центра к периферии согласно методу асептики, используемому в клинике.

1. Снимите алюминиевую крышку флакона, протрите ее резиновую пробку антисептиком. Если алюминиевый колпачок и резиновая пробка во флаконе повреждены, не используйте продукт.
2. К содержимому флакона добавить необходимое количество стерильной

воды для инъекций с помощью одноразового стерильного шприца. Введение препарата осуществляется с помощью стерильной иглы 18G (иглы и вода для инъекций поставляется отдельно).

Название модели / смеси количество воды для инъекций (мл):

PowerFill® V 500/ 8 мл воды для инъекций

PowerFill® V 1000/ 12 мл воды для инъекций

Вводить раствор анестетика в суспензию не надо!!!

3. Для равномерного смешивания гранул с введенной стерильной водой для инъекций рекомендуется встряхивать флакон около 10 минут. Использовать после смешения через 30 минут.

4. Использовать после смешивания весь раствор.

Неиспользованные или оставшиеся после смешивания раствор и флаконы подлежат утилизации (см. п. Утилизация).

5. Непосредственно перед введением, встряхнуть полученный раствор.

6. Протереть резиновую пробку флакона антисептиком. Набрать 10 мл суспензии из флакона с помощью стерильной иглы 17 G и одноразового стерильного шприца для инъекций.

7. Введение препарата пациентам осуществляется с помощью стерильной канюли 17 G или стерильной иглы 18 G.

Б. Процедура

1 этап (п.1-3)

1. Перед введением этого продукта, необходимо четко объяснить пациентам о показаниях и предостережениях использования продукта (например, запреты, предупреждения, уведомление, возможные побочные эффекты или неблагоприятные события, осложнения и т.д.) и самого инъекционного метода.

2. Перед началом введения этого продукта, до анестезии, производят стерилизацию области гениталий раствором антисептика, накрывают стерильную зону операционной простыней с отверстием для области воздействия. Производят местную анестезию области введения (стенки и вход во влагалище у женщин, пенис у мужчин) по методу, регламентированному внутрибольничными правилами клиники.

3. Рекомендовано проведение данной процедуры согласно нижеуказанным пунктам в зависимости от области применения (мужская или женская интимная пластика), однако для получения наилучшего результата

необходимо грамотно определить пожелания пациента и возможности их реализации в индивидуальном порядке.

Мужская интимная пластика

- Изменение размеров и формы полового члена.

- Устранение преждевременной эякуляции

Инъекции в мягкие ткани члена позволяют скорректировать его форму, увеличить размер головки.

А) Слегка потянув кожу пениса вперед, необходимо ввести подготовленный раствор, распределяя равномерно тонким слоем, насколько это возможно.

Б) Порядок мест инъекций может варьироваться и определяется врачом.

Если возможно, введение суспензии производится между фасцией Бука и Dartos, избегая дорсальных вен и артерий, в подкожный слой. Распределение суспензии и формирование желаемого объема и охвата выполняются с учетом пожеланий пациента.

В) Категорически противопоказано введение в кавернозные тела или кровеносные сосуды данной области, а также введение в область уретры.

Г) Количество вводимой суспензии зависит от пожеланий пациента к конечному результату и может варьироваться:

Для увеличения формы головки пениса достаточно ввести 10мл.

Для общего увеличения пениса объем должен быть 20 мл до 30 мл.

Однако, на первом этапе инъекции, чтобы предотвратить или уменьшить возможные побочные эффекты из-за инъекции, то лучше не вводить более 20 мл суспензии.

Д) Дополнительные инъекции этого продукта могут быть сделаны примерно через месяц после последнего введения препарата.

Е) Для проведения процедуры использовать только разбавленный раствор. Таким образом, перед началом процедуры необходимо предупредить пациента, что физиологические эрекции и давление, могут стать причиной неправильной формы пениса, и что иногда приводит к ассиметрии пениса.

Ж) После процедуры зафиксируйте пенис с помощью компрессионного бандажа (повязки) на пять дней.

Женская интимная пластика

- Перинеопластика, коррекция недержания мочи у женщин, коррекция возрастных гинекологических инволюционных изменений.

А) Способ введения (по часовой стрелке): используя 17-G иглу следует вводить по 6,5 мл в каждую стенку влагалища (в область вагинальной мембраны) между часами 7-8 и между 4-5 часов (2 инъекции).

Б) Для предотвращения вытекания препарата после введения необходимо наложить 1 хирургический шов на место введения суспензии или установить на 24 часа после инъекции стерильный тампон (марлевый), плотно прилегающий к стенкам влагалища (на усмотрение врача).

В) По истечению 24 часов во время проведения личной гигиены тампон может быть удален. Соблюдайте правила личной гигиены. Инъекционная коррекция преддверия и стенок влагалища применяется с целью уменьшить его диаметр.

Способ инъекции может быть изменен с учетом анатомических особенностей пациентки и с учетом рекомендации врача.

II этап (п.4-6)

4. Методики лечения с помощью этого продукта могут различаться в зависимости от рекомендаций врачей.

5. После процедуры врач назначает необходимые лекарственные препараты в течение трех дней, включая антибиотики и анальгетики.

6. Пациент может принимать душ после трех дней с момента проведения процедуры. Половой акт возможен после трех недель с момента проведения процедуры, хотя может сопровождаться определенным дискомфортом при первом акте.

Особые указания.

Предназначен только для внутрикожного введения, избегать попадания в кровеносные сосуды. Пациент заранее должен быть проинформирован о возможностях процедуры, ожидаемых результатах, противопоказаниях, мерах предосторожности, побочных эффектах и о возможной болезненности процедуры. Иглы, шприц и др. вспомогательные материалы после проведения инъекции PowerFill® немедленно утилизируются (см.п. Утилизация). До проведения процедуры соответствующее место массируют для того, чтобы подготовить окружающие ткани. Правильная техника является определяющим фактором эффективности процедуры; инъекции могут проводить только врачи, прошедшие специальное обучение. Если после инъекции появился отек, рекомендуется на короткий период к месту инъекции приложить охлаждающий компресс. Обработанную PowerFill область нельзя подвергать нагреванию (в т. ч. в солярии) или переохлаждать до тех пор, пока полностью не спадет послеинъекционный отек и гиперемия. Если препарат введен в более глубокие слои или в/м, длительность корректирующего эффекта будет гораздо меньше PowerFill.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами:

Препарат не влияет на способность управлять транспортными средствами и

работать с механизмами.

Форма выпуска: Лиофилизированное твердое вещество, упакованное во флакон с крышкой.

Условия хранения

Хранить при температуре от 0 до 30 °С вдали от источников тепла и света. После вскрытия использовать полностью, неиспользованный материал утилизировать. Не подвергать заморозке.

Условия транспортирования

Транспортируют всеми видами транспорта в крытых транспортных средствах при температуре от 0 до 30 °С вдали от источников тепла и света, при относительной влажности до 70%.

Условия эксплуатации

Использовать при температуре от 10°С до 42 °С.

Срок годности

Три года от даты стерилизации.

После вскрытия использовать полностью, неиспользованный материал утилизировать.

Стерильно

Для однократного применения

Техобслуживанию и ремонту не подлежит.

Условия отпуска: без рецепта.

Комплектность

Флакон филлера PowerFill V 500 / V 1000 – 1 шт.

Инструкция по применению – 1 шт.

В комплект PowerFill V500 входит: флакон PowerFill-V500 в коробке картонной.

В комплект PowerFill V1000 входит: флакон PowerFill-V1000 в коробке картонной.

Шприц в комплект поставки не входит.

Упаковка:

Флакон: диаметр 30 мм (± 2 мм), высота 60 мм (± 2 мм)

Крышка для флакона: диаметр 20 мм ($\pm 0,5$ мм), высота-7,5 мм ($\pm 0,2$ мм).

Толщина 0,2 ($\pm 0,02$ мм), масса 1000шт не более 0, 54кг.

Флаконы с PowerFill упаковывают в коробки картонные Inner Carton RVI 350 gr. Маленькая коробка: (35,10 мм *30,64 мм *71,07 мм)*.

*-допустимое отклонение в размерах 5%.

Большая (транспортная) коробка: (161,31 мм *73,71 мм*74,81 мм)*

В транспортной упаковке 10 шт индивидуальных упаковок. Материал – картон Inner Carton RVI.

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

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

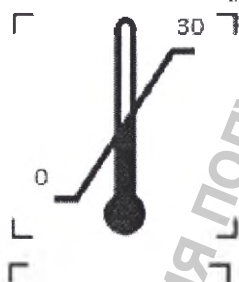
Крышка для флакона – алюминиевые колпачки гладкие, быстросъемные, с надрезами на дне, лепестком для отгиба и линиями ослабления сечения, диаметром 20 мм с диаметром надрезов на дне 12,5мм. Колпачки имеют чистую и гладкую поверхность; устойчивы к предстерилизационной очистке и стерилизации. Колпачки в комплекте со стоппером обеспечивают герметичность.

Усилие разрыва перемычек и отгиба лепестков колпачка в пределах 20-70 Н.

Средний срок сохраняемости колпачков не менее 3 лет.

Упаковка (флакон с резиновым стоппером, и алюминиевой крышкой) сохраняет герметичность, а значит и исходный уровень стерильности.

Символы на упаковке:



Условия хранения и транспортирования



└ Стерилизация оксидом этилена



Не использовать при повреждении упаковки

Утилизация

PowerFill не подлежит утилизации в связи с введением данного изделия в организм человека. Неиспользованная суспензия, флакон, шприц и игла относятся к медицинским отходам, потенциально опасным в отношении распространения инфекционных заболеваний, передаваемых с кровью, и являются медицинскими отходами класса Б - эпидемиологически опасные отходы (СанПиН 2.1.7.2790 "Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами"). Мероприятия по обеззараживанию и утилизации использованных изделий должны проводиться в соответствии с требованиями санитарных правил (СанПиН 2.1.7.2790 "Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами") и иных нормативных правовых актов Российской Федерации (при наличии). Изделия с истекшим сроком годности утилизируются с бытовыми отходами – не относятся к эпидемиологически опасным отходам, т.к. не загрязнен кровью и другими биологическими жидкостями.

Гарантии изготовителя

Изготовитель гарантирует соответствие качества изделия при соблюдении потребителем условий эксплуатации, транспортирования и хранения.
Гарантийный срок – 3 года.

РЕКЛАМАЦИИ

При обнаружении брака или несоответствия изделия претензии принимаются уполномоченным представителем на территории РФ:

Общество с ограниченной ответственностью «РЕУССИР»

(ООО «РЕУССИР»)

Юридический адрес:

119333, г. Москва, Ленинский пр-т, д. 52, пом. II, комн. 12

Тел: +79639700788

Email: reussircompany@gmail.com

Версия 002 от 20.02.2018

Информация получена с официального сайта
Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения
www.goszdravnadzor.gov.ru

Прошито, пронумеровано
и скреплено печатью

14 (Четырнадцать) листов
цифрами прописью

Должность Kwang SiK Choi Ф.И.О.

Подпись Kwang SiK Choi

«23» February 2018 г.

МП



[Перевод с английского и корейского языков на русский язык]

[На бланке юридической и нотариальной конторы «Шинхан»]

Регистрационный номер: 2018 - 1918

НОТАРИАЛЬНОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

ЮРИДИЧЕСКАЯ И НОТАРИАЛЬНАЯ КОНТОРА «ШИНХАН»

№ 403-1, 19, Чон-ро, Чонно-гу,
Сеул, Корея

[Рельефная печать юридической и нотариальной конторы «Шинхан»]

Информация получена с официального сайта
Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения
www.goszdravnadzor.gov.ru

[Далее следует текст документа «Подтверждение компании “РЭДЖН Биотэк, Инк.”», представленного на русском языке.]

«РЭДЖН Биотэк, Инк.»

(REGEN Biotech, Inc.)

ГВАНГ-СИК ЦОЙ

1-ый этаж, 20, Дэхва-ро, 139 пон-киль, Тэдок-гу, Тэджон, Корея
(1F, 20, Daehwa-ro 139beon-gil, Daedeok-gu, Daejeon, Korea)

/подпись/

[Печать генерального директора Гванг-Сик Цоя]

«РЭДЖН Биотэк, Инк.»

ГВАНГ-СИК ЦОЙ

/подпись/

Информация получена с официального сайта

Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

www.gosdravnadzor.gov.ru

[На бланке юридической и нотариальной конторы «Шинхан»]

Регистрационный номер: 2018 - 1918

НОТАРИАЛЬНОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

ГВАНГ-СИК ЦОЙ, Генеральный директор компании «РЭДЖН Биотэк, Инк.», лично явился ко мне и подтвердил, что поставил свою подпись на прилагаемом документе.

Данный документ настоящим удостоверяется сегодня, 23 февраля 2018 г. в указанной нотариальной конторе.

ЮРИДИЧЕСКАЯ И НОТАРИАЛЬНАЯ КОНТОРА «ШИНХАН»

Прокуратура Центрального округа Сеула
№ 403-1, 19, Чон-ро, Чонно-гу,
Сеул, Корея

/подпись/

Подпись нотариуса
ЛИ КЁ РИМ

[Рельефная печать нотариуса]

Указанная контора уполномочена Министром юстиции Республики Корея осуществлять деятельность в качестве нотариуса с 03 января 2005 г. в соответствии с Законом № 325.

[На бланке компании "РЭДЖН Биотэк, Инк. "]

[Далее следует текст документа «Инструкция по применению "Материал инъекционный для мужской и женской интимной пластики PowerFill®. Варианты исполнения: PowerFill® V 500, PowerFill® V 1000"», представленного на русском языке.]

Информация получена с официального сайта

Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

www.goszdravnadzor.gov.ru

[Вклейка:

Прошито, пронумеровано и скреплено печатью 14 (четырнадцать)

(цифрами прописью) листов

Должность Гванг-Сик Цой Ф.И.О.

Подпись /подпись/

23 февраля 2018 г.

М.П.]

[Печать генерального директора Гванг-Сик Цоя]

Информация получена с официального сайта

Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

www.goszdravnadzor.gov.ru

Перевод данного текста сделан мной, переводчиком Клепневым Виктором Игоревичем.

Российская Федерация

Город Москва

Второго марта две тысячи восемнадцатого года.

Я, Мартынова Наталья Андреевна, временно исполняющая обязанности нотариуса города Москвы Акимова Глеба Борисовича, свидетельствую подлинность подписи переводчика Клепнева Виктора Игоревича.

Подпись сделана в моем присутствии.

Личность подписавшего документ установлена.

Зарегистрировано в реестре: № 77/09-н/77-2018-

Взыскано государственной пошлины(по тарифу): 100 руб.

Уплачено за оказание услуг правового и технического характера: 200 руб.

Н.А. Мартынова

Всего прошнуровано, пронумеровано и скреплено печатью(19) лист(ов)

ВРИО Нотариуса



Информация получена с официального сайта
Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения
www.goszdravnadzor.gov.ru