



证明书

CERTIFICATE



中国国际贸易促进委员会 中国国际商会

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

中国国际贸易促进委员会

中国国际商会

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

证明书

CERTIFICATE

241100B0/H37350

号码 No

兹证明: 在所附文件上的乐普(北京)医疗器械股份有限公司的印章属实。

To see the Russian witness on the next page.

China Council for the Promotion of International Trade

签证员:

Authorized Official:

Lyu Cuilian

日期: 2025年02月05日

(Date: Feb. 05, 2025)

Mohr Website for verifying the certificate: http://www.rzeepit.com/validate.html

Регистрация МИ в Росздравнадзоре www.nevacert.ru | info@nevacert.ru Настоящим подтверждается, что печать компании с ограниченной ответственностью «Лепу Медикал Технолоджи (Пекин) Ко., Лтд.» на прилагаемом документе действительна.

中央编译翻译服务有限公司 CCTB TRANSLATION SERVICE 北京市西城区西单西針街36号 电话:010-55626988



Согласовано

Lepu Medical Technology (Beijing) Co., Ltd.

Hodnucs Un

Печать

31.01.2025

инструкция по применению

на медицинское изделие

Проводник гидрофильный ULTRASKIN

производства

LEPU MEDICAL TECHNOLOGY (BEIJING) CO., LTD



Наименование изделия

Проводник гидрофильный ULTRASKIN

(далее Устройство, Изделие, Проводник, ULTRASKIN)

Производство

Производитель

ЛЕПУ МЕДИКАЛ ТЕХНОЛОДЖИ (ПЕКИН) КО., ЛТД

No.37 Chaoqian Road, Changping District, Beijing, 102200, P.R. China/ №37 Улица Чаоцянь, район Чанпин, 102200 Пекин, Китайская народная республика

Тел: 86 10-80120666

Факс: 86 10-80120600 Website: www.lepumedical.com

Место производства:

No.37 Chaoqian Road, Changping District, Beijing, 102200, P.R. China/

№37 Улица Чаоцянь, район Чанпин, 102200 Пекин, Китайская народная республика

Варианты исполнения медицинского изделия/комплект поставки

Варианты исполнения:

- Проводник гидрофильный ULTRASKIN: Наружный диаметр ядра 0.34 мм; Наружный диаметр проводника - 0.018" / 0.46 мм; Эффективная длина проводника - 150 см; Длина гибкой части - 30 мм; Конфигурация кончика – прямой.
- Проводник гидрофильный ULTRASKIN: Наружный диаметр ядра 0.34 мм; Наружный диаметр проводника - 0.018" / 0.46 мм; Эффективная длина проводника - 150 см; Длина гибкой части - 30 мм; Конфигурация кончика – изогнутый под углом 100°-120°.
- Проводник гидрофильный ULTRASKIN: Наружный диаметр ядра 0.38 мм; Наружный диаметр проводника - 0.032" / 0.81 мм; Эффективная длина проводника - 150 см; Длина гибкой части - 30 мм; Конфигурация кончика – прямой.
- Проводник гидрофильный ULTRASKIN: Наружный диаметр ядра 0.38 мм; Наружный диаметр проводника - 0.032" / 0.81 мм; Эффективная длина проводника - 150 см; Длина гибкой части - 30 мм; Конфигурация кончика – изогнутый под углом 100°-120°.
- Проводник гидрофильный ULTRASKIN: Наружный диаметр ядра 0.38 мм; Наружный диаметр проводника - 0.032" / 0.81 мм; Эффективная длина проводника - 180 см; Длина гибкой части - 30 мм; Конфигурация кончика – прямой.
- Проводник гидрофильный ULTRASKIN: Наружный диаметр ядра 0.38 мм; Наружный диаметр проводника - 0.032" / 0.81 мм; Эффективная длина проводника - 180 см; Длина гибкой части - 30 мм; Конфигурация кончика – изогнутый под углом 100°-120°.
- Проводник гидрофильный ULTRASKIN: Наружный диаметр ядра 0.38 мм; Наружный диаметр проводника - 0.032" / 0.81 мм; Эффективная длина проводника - 260 см; Длина гибкой части - 30 мм; Конфигурация кончика – прямой.
- Проводник гидрофильный ULTRASKIN: Наружный диаметр ядра 0.38 мм; Наружный диаметр проводника - 0.032" / 0.81 мм; Эффективная длина проводника - 260 см; Длина гибкой части - 30 мм; Конфигурация кончика – изогнутый под углом 100°-120°.
- Проводник гидрофильный ULTRASKIN: Наружный диаметр ядра 0.70 мм; Наружный диаметр проводника - 0.035 / 0.89 мм; Эффективная длина проводника - 150 см; Длина гибкой части - 30 мм; Конфигурация кончика – прямой.
- Проводник гидрофильный ULTRASKIN: Наружный диаметр ядра 0.70 мм; Наружный диаметр проводника - 0.035" / 0.89 мм; Эффективная длина проводника - 150 см; Длина гибкой части - 30 мм; Конфигурация кончика – изогнутый под углом 100°-120°.
- Проводник гидрофильный ULTRASKIN: Наружный диаметр ядра 0.50 мм; Наружный диаметр проводника - 0.035" / 0.89 мм; Эффективная длина проводника - 150 см; Длина гибкой части - 30 мм; Конфигурация кончика – прямой.
- Проводник гидрофильный ULTRASKIN: Наружный диаметр ядра 0.50 мм; Наружный диаметр проводника - 0.035" / 0.89 мм; Эффективная длина проводника - 150 см; Длина гибкой части - 30 мм; Конфигурация кончика – изогнутый под углом 100°-120°.
- Проводник гидрофильный ULTRASKIN: Наружный диаметр ядра 0.50 мм; Наружный диаметр проводника - 0.035" / 0.89 мм; Эффективная длина проводника - 180 см; Длина гибкой части - 30 мм;



Конфигурация кончика – прямой.

- Проводник гидрофильный ULTRASKIN: Наружный диаметр ядра 0.50 мм; Наружный диаметр проводника - 0.035" / 0.89 мм; Эффективная длина проводника - 180 см; Длина гибкой части - 30 мм; Конфигурация кончика – изогнутый под углом 100°-120°.
- Проводник гидрофильный ULTRASKIN: Наружный диаметр ядра 0.50 мм; Наружный диаметр проводника - 0.035" / 0.89 мм; Эффективная длина проводника - 260 см; Длина гибкой части - 30 мм; Конфигурация кончика – прямой.
- Проводник гидрофильный ULTRASKIN: Наружный диаметр ядра 0.50 мм; Наружный диаметр проводника - 0.035" / 0.89 мм; Эффективная длина проводника - 260 см; Длина гибкой части - 30 мм; Конфигурация кончика – изогнутый под углом 100°-120°.

Состав каждого варианта исполнения:

- Индивидуальная упаковка с проводником 5 шт.; 1.
- 2. Инструкция по применению – 1 шт.

Комплект поставки:

- 1. Проводник гидрофильный ULTRASKIN в индивидуальной упаковке 5 шт.;
- 1.1. Проводник 1 шт.;
- 1.2. Устройство для введения проводника 1 шт.;
- 1.3. Защитная трубка 1 шт.;
- 1.4. Клипсы 3 шт.:
- 1.5. Луер-соединитель (коннектор) 1 шт
- 1.6. Инструкция 1 шт.

4. Классификация изделия

Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий Вид медицинского изделия в соответствии	3
Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий	177900

5. Назначение

Проводник гидрофильный ULTRASKIN предназначен для проведения катетера к месту локализации поражения при диагностических и интервенционных процедурах

5.1. Описание медицинского изделия

Проводник гидрофильный ULTRASKIN производства ЛЕПУ МЕДИКАЛ ТЕХНОЛОДЖИ (ПЕКИН) КО., ЛТД представляет собой разновидность ангиографического проводника, используемого для ангиографии. Проводник гидрофильный ULTRASKIN состоит из нитинолового ядра, которое обеспечивает суперэластичность, устойчивость к перегибам и контроль крутящего момента, что позволяет проводнику легко и успешно добраться до цели и полиуретановой оболочки с гидрофильным покрытием на поверхности. Дистальный изгиб проводника бывает разной формы: прямая и изогнутая под углом. Проводник является рентгеноконтрастным при рентгеноскопии.

Проводник направляется в целевое место из периферического сосуда путем чрескожной пункции. После этого катетер направляют в нужное коронарное или периферическое анатомическое место по проводнику, а затем исследуют устье сосуда. Далее вводят контрастное вещество для коронарной ангиограммы.

5.2. Показания к применению

Проводник гидрофильный ULTRASKIN показан для использования у людей, которым показаны диагностические или интервенционные процедуры. Проводник является одним из изделий, которое используют во время проведения процедуры чрескожного коронарного вмешательства (ЧВК) и чрескожной транслюминальной ангиопластики (ЧТА).

Предполагаемые пользователи 5.3.

Проводник гидрофильный ULTRASKIN должен использоваться только врачом, прошедшим обучение по



технике вмешательства на сосудах и хорошо обученным манипулированию и наблюдению за проводником при рентгеноскопии. Перед использованием оператор должен полностью ознакомиться с инструкцией по использованию, предупреждениями и мерами предосторожности.

5.4. Противопоказания и возможные осложнения

5.4.1. Противопоказания.

Противопоказания не выявлены

5.4.2. Возможные осложнения

Возможные нежелательные явления, которые могут возникнуть в связи с использованием проводника, включают следующее:

- Травма тканей
- Инфекция
- Перфорация сосуда
- Гематома
- Эмболия
- Аллергическая реакция
- Образование тромба
- Кровотечение

5.5. Предупреждения и меры предосторожности

Несоблюдение следующих предупреждений может привести к повреждению сосуда, разрыву ULTRASKIN и высвобождению пластиковых фрагментов из гидрофильного проводника. Такие куски или фрагменты ULTRASKIN, возможно, придется удалить из сосуда.

- При замене или извлечении катетера по ULTRASKIN закрепите и удерживайте проводник на месте под рентгеноскопией, чтобы избежать неожиданного продвижения провода; в противном случае возможно повреждение стенки сосуда кончиком проволоки.
- Извлекающее устройство, такое как захват или корзиночные щипцы, можно использовать только после того, как ULTRASKIN будет удален из сосуда пациента. Использование извлекающего устройства, когда ULTRASKIN находится в сосуде, может привести к разрыву ULTRASKIN.
- Медленно и осторожно манипулируйте ULTRASKIN в сосуде, проверяя поведение и расположение кончика ULTRASKIN при рентгеноскопии. Неправильное обращение с ULTRASKIN без рентгеноскопического подтверждения может привести к перфорации сосуда.
- Не прикладывайте повторяющееся сгибающее усилие к одной конкретной точке устройства, так как это может привести к повреждению ULTRASKIN.
- Если ощущается какое-либо сопротивление или если поведение и/или расположение наконечника кажутся неправильными, прекратите манипуляции с ULTRASKIN и/или катетером и определите причину с помощью рентгеноскопии. Продолжение манипулирования или вращения ULTRASKIN или несоблюдение надлежащей осторожности может привести к изгибу, перекручиванию и отделению кончика проводника, повреждению катетера или сосуда.
- Рассмотрите возможность системной гепаринизации для предотвращения или уменьшения возможности образования тромбов на поверхности ULTRASKIN.
- Не извлекайте проводник ULTRASKIN и не манипулируйте им через металлическую иглу, металлический дилататор или металлическое устройство для ввода проводника. Манипуляции и/или удаление проводника через металлическую иглу, металлический дилататор или металлическое устройство для ввода проводника могут привести к разрушению и/или отделению внешнего покрытия, которое необходимо будет извлечь.
- Для первоначальной установки данного проводника рекомендуется использовать пластмассовую иглу.
- Не используйте проводник ULTRASKIN с устройствами, содержащими металлические части, такими как атерэктомические катетеры, лазерный катетер или устройствами ввода из металла, поскольку это может привести к расслоению покрытия проводника ULTRASKIN и его отделению.



- Не изменяйте форму проводника ULTRASKIN Попытка изменения его формы может привести к повреждению проводника и отделению фрагментов в сосуд.
- Замену или извлечение катетера с помощью проводника ULTRASKIN следует проводить под рентгеноскопическим контролем положения проводника, чтобы предотвратить нежелательное продвижение последнего, поскольку это может привести к повреждению выстилающей ткани, канала или протоков кончиком проводника.
- Приспособления для извлечения инородных тел, такие как зажим или корзиночный захват, можно использовать только после извлечения проводника ULTRASKIN из сосуда пациента. Использования таких приспособлений в то время, когда проводник находится в сосуде пациента, может привести к отрыву фрагментов проводника.
- Выполняйте манипуляции с проводником ULTRASKIN медленно и осторожно, контролируя поведение и положение кончика проводника ренгеноскопически. Неправильные использование проводника ULTRASKIN без контроля может привести к перфорации сосуда.
- Не следует сгибать проводник ULTRASKIN в одном и том же месте, т.к. это может привести к его повреждению.
- Если при выполнении манипуляций ощущается сопротивление или поведение кончика проводника и
 / или его местоположение кажется неправильным, прекратите манипуляции с проводником
 ULTRASKIN и / или катетером и выясните причину. Дальнейшие манипуляции или вращение
 проводника ULTRASKIN или несоблюдение осторожности при обращении с ним могут привести к
 изгибу, скручиванию, отделению кончика проводника, повреждению катетера или сосуда.
- Не пытайтесь использовать проводник ULTRASKIN, если он изогнут, перекручен или поврежден. Использование поврежденного проводника может привести к повреждению сосуда или отделению частей проводника в сосуд пациента.
- Рассмотрите необходимость применения интенсивной гепаринизации с целью предотвращения или снижения вероятности образования тромбов на поверхности проводника ULTRASKIN.

5.6. Побочные действия

Побочные действия не выявлены

5.7. Применение

Применяется в специализированных медицинских учреждениях исключительно квалифицированным персоналом.



6. Описание медицинского изделия

6.1. Фотографическое изображение

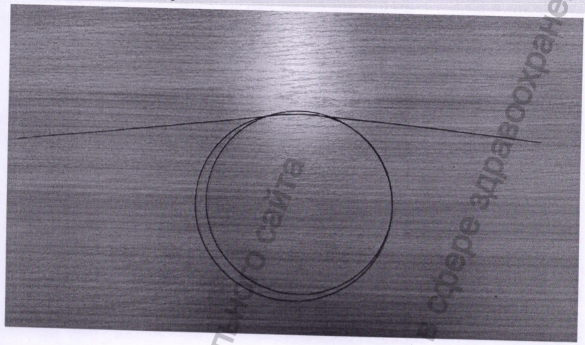


Фото 1. Проводник гидрофильный ULTRASKIN общий вид без защитной трубки.

Схема проводника представлена на рис. 1.



Рисунок 1. Схема проводника

Проводник ULTRASKIN состоит из следующих компонентов: дистальный кончик с покрытием и длины проводника до изгиба. Проводник изготовлен из встроенного неподвижного нитинолового ядра и полиуретановой оболочки с гидрофильным покрытием на поверхности. Цельная конструкция обеспечивает отличную маневренность. Нитиноловое ядро обеспечивает суперэластичность, устойчивость к перегибам и контроль крутящего момента, что позволяет проводнику легко и успешно добраться до цели. Гидрофильное покрытие без трения имеет очень низкий потенциал для образования сгустков крови на поверхности проводника. Более того, гидрофильное покрытие может значительно уменьшить трение в крови и значительно уменьшить повреждение самого проводника и других изделий, в то же время покрытие может пристемном уменьшить повреждение кровеносных сосудов

Дистальный изгиб проволоки бывает разной формы, такой как прямая и изогнутая под углом. Проводник Провод

Проводник совместим с инструментами (катетеры, стенты, баллонные катетеры) чей просвет для проведения проводника, указанный производителем изделия, предназначен под конкретный размер проводника Ultraskin (0.018"-0.46 мм, 0.035"-0.81 мм, 0.038"-0.89 мм) и превышает 0.5 мм, 0.85 мм и 0.92 мм соответственно.



На проводник нанесено покрытие из поливинилпирролидона (ПВП), облегчающее размещение проводника. Нанесение и распределение покрытия происходит в процессе производства. Толщина покрытия не является нормируемой величиной. После процесса нанесения покрытия оценивается диаметр части изделия, на которую было нанесено покрытие.

Формы кончиков проводника

Форма кончика	Изображение
Изогнутый под углом 100°- 120°	
Прямой	
е 2 типа проволника по форма и	8

Все 2 типа проводника по форме кончика имеют ядра проводника изготовлены из нитиноловой проволоки и полиуретановой оболочки с гидрофильным покрытием на поверхности. Материалы, используемые для 2 типов, идентичны.

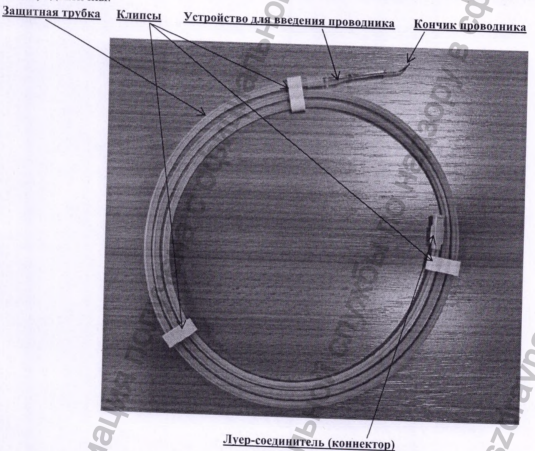


Фото 2. Проводник гидрофильный ULTRASKIN общий вид в защитной трубке форма кончика Изогнутый под углом 100° - 120° .



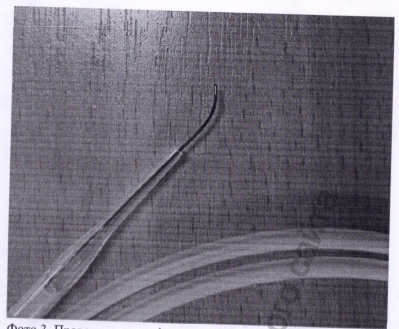


Фото 3. Проводник гидрофильный ULTRASKIN форма кончика Изогнутый под углом 100° - 120° .

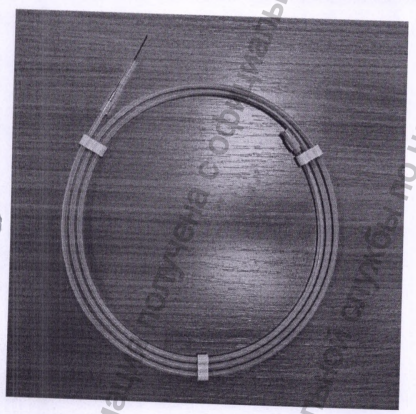


Фото 4. Проводник гидрофильный ULTRASKIN общий вид в защитной трубке форма кончика Прямой



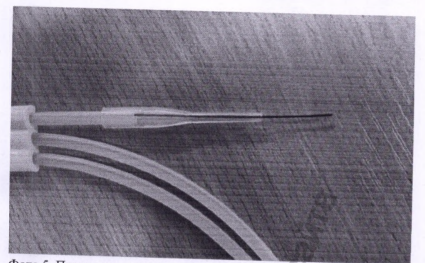


Фото 5. Проводник гидрофильный ULTRASKIN форма кончика Прямой

6.2. Принцип работы изделия

При интервенционной хирургии или ангиографии сначала прокалывают кровеносный сосуд острой иглой, называемой внутрисосудистым катетером (включая внутреннюю иглу). ULTRASKIN, используемый для пункции, затем продвигают через просвет внутрисосудистого катетера (интродьюсера) и извлекают внутреннюю иглу внутрисосудистого катетера. Теперь оболочку можно провести по проводнику для пункции в сосуд и удалить расширитель сосуда, встроенный в интродьюсер и проводник для пункции. После этой операции ULTRASKIN продвигают через просвет наружного интродьюсера до нужного сосуда с проявкой под рентгеновским аппаратом. На последнем этапе ULTRASKIN или ангиографический катетер могут проходить через наружную оболочку в сосуд и достигать желаемого участка сосуда по гидрофильному проводнику.

Во время вышеуказанных процедур, поскольку ULTRASKIN является рентгеноконтрастным и покрыт гидрофильным покрытием, можно удобно наблюдать за поражением сосудов, и проводник будет легко проходить через извитый сосуд.

6.3. Структура изделия

Проводник гидрофильный ULTRASKIN состоит из нитинолового сердечника и пластиковой оболочки с гидрофильным покрытием. Дистальный изгиб ULTRASKIN бывает разной формы, такой как прямая и угловая. ULTRASKIN рентгеноконтрастен при рентгеновском исследовании.

6.4. Инструкция по применению

- Выньте гидрофильный проводник из упаковки.
- Перед извлечением ULTRASKIN из защитной трубки, введите стерильный гепаринизированный физиологический раствор в отверстие соединения типа Люэр защитной трубки с помощью шприца.
- Введите достаточно физиологического раствора, чтоб заполнить спираль защитной трубки. Так физиологический раствор полностью покроет поверхность проводника с гидрофильным покрытием ULTRASKIN и позволит активировать гидрофильное покрытие.
- Извлеките ULTRASKIN из защитной трубки и осмотрите ULTRASKIN перед использованием, чтобы убедиться, что ULTRASKIN достаточно смазан (активировано гидрофильное покрытие). Если ULTRASKIN не удается легко извлечь из защитной трубки, введите в защитную трубку больше гепаринизированного физиологического раствора и повторите попытку.
- ULTRASKIN может полностью входить в катетер или выскальзывать из него из-за низкого трения



- После введения в катетер оставьте не менее 5 см вытянутой длины ULTRASKIN из втулки катетера.
- Следует избегать использования спирта, антисептических растворов или других растворителей, так как они могут неблагоприятно повлиять на характеристики покрытия гидрофильного проводника.
- Перед началом процедуры наполните катетер смесью физиологического раствора и гепарина, чтобы обеспечить гладкое продвижение ULTRASKIN по нему.
- После извлечения из сосуда пациента и перед повторным введением его тому же пациенту во время же катетеризации гидрофильный проводник следует промыть в емкости, гепаринизированным физиологическим раствором.
- Не протирайте устройство сухой марлей, так как это может повредить покрытие устройства. Избегайте чрезмерного протирания устройства с покрытием.
- При повторной установке гидрофильного проводника обратно в держатель будьте осторожны, чтобы не повредить гидрофильное полимерное покрытие провода краем держателя.

Технические характеристики

7.1. Технические характеристики проводника

Наружный диаметр ядра ±0,01 мм	диаметр проводника ±0,01 мм	Эффективная длина проводника ±5%	Длина гибкой части ±0,5 мм	Форма гибкой части	Форма кончика	Угол, °	Жесткость кончика, тип	Таблица Жесткость кончика
0.34 мм	0.018" / 0.46 мм		30 мм	Обычный конус	Прямая	0°	Cmoven	-
0.34 мм	0.018" / 0.46 _{MM}	150 см	30 мм	Обычный конус	Изогнутый	100°- 120°	Стандартный	3 г.
0.38 мм	0.032" / 0.81 MM	150 см	30 мм	Обычный конус			Стандартный	3 г.
0.38 мм	0.032" / 0.81 MM	150 см	30 мм	Обычный конус	1	0°	Стандартный	3 г.
0.38 мм	0.032" / 0.81 MM	180 см	30 мм		Изогнутый	100°- 120°	Стандартный	3 г.
	0.032" / 0.81 _{MM}	180 см		Обычный конус		00	Стандартный	3 г.
	0.032" / 0.81 _{MM}	260 см	30 мм	Обычный конус	Изогнутый	100°- 120°	Стандартный	3 г.
	0.032" / 0.81 MM		30 мм	Обычный конус	Прямая	0°	Стандартный	3 г.
	0.035" / 0.89 MM	260 см	30 мм	Обычный конус	Изогнутый	100°- 120°	Стандартный	3 г.
	0.035" / 0.89 MM	150 см	30 мм	Обычный конус	Изогнутый	100°- 120°	Стандартный	3 г.
		150 см	30 мм	Обычный конус	Прямая	0°	Стандартный	3 г.
	0.035" / 0.89 MM	150 см	30 мм	Обычный конус	Прямая	0°	Стандартный	3 г.
	0.035" / 0.89 мм	150 см	30 мм	Обычный конус	Изогнутый	100°- 120°	Стандартный	
	0.035" / 0.89 мм	260 см		Обычный конус	Прямая	00		3 г.
	0.035" / 0.89 MM	260 см		Обычный конус	Изогнутый	100°- 120°	Стандартный	3 г.
	0.035" / 0.89 _{MM}	180 см		Обычный конус	Изогнутый		Стандартный	3 г.
0.50 мм	0.035" / 0.89 _{MM}	180 см		Обычный конус		100°- 120°	Стандартный	3 г.
				обытый конус	Прямая	0°	Стандартный	3 г.

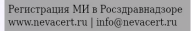
7.2. Технические характеристики Луер-соединитель (коннектор)

Размеры штекерного соединителя Luer slip (L1) согласно ГОСТ Р ИСО 80369-7-2023: Угол конуса – 6% (3,44°)

Наружный диаметр на конце штекерного конуса на расстоянии 0,750 (основной размер) от конца (малого конца) штекерного конуса – 4,0 мм

Внутренний диаметр на конце штекерного конуса – 2,3 мм

Длина штекерного конуса – 8,5 мм





7.3. Технические характеристики клипс

Длина проводника	Количество ячеек клипсы (тип клипсы)	Размер клипсы
150 см	3	
180 см	3	Длина: $17,6 \pm 0,5$ мм
260 см	3	Ширина: 8,0 ± 0,5 мм
200 CM	3	Высота: $4.8 \pm 0.5 \text{ м}$

7.4. Технические характеристики устройства для введения проводника

Устройство для введения проводника - устройство, облегчающее оператору (эндоваскулярному хирургу) введение проводника в другой инструментарий (катетер, интродьюсер, балонный катетер).

Характеристика	Значение
Длина	$45 \pm 4 \text{ MM}$
Внутренний диаметр	$3.8 \pm 0.6 \text{ MM}$
Внешний диаметр	$5.7 \pm 0.5 \text{ MM}$
Внутренний диаметр узкой части	1,4± 0,1 MM
Внешний диаметр узкой части	2,5± 0,5 mm

7.5. Технические характеристики защитной трубки.

Характеристика	Значение
Длина	Для 150 см - 145 ± 0,5 см
	Для $180 \text{ см} - 175 \pm 0.5 \text{ см}$
	Для $260 \text{ см} - 255 \pm 0.5 \text{ см}$
Внутренний диаметр	2,2 ± 0,2 mm
Внешний диаметр	$3.8 \pm 0.6 \text{ MM}$

7.6. Технические характеристики проводника

При осмотре нормальным или скорректированным до нормального зрением с 2,5-кратным увеличением внешняя поверхность эффективной длины устройства не должна иметь посторонних предметов Проводник не должен иметь признаков перелома и отслоений покрытия.

Ни дистальный конец проводника, ни оставшаяся часть проводника не должны иметь признаков дефектов или повреждений, а на проводниках с покрытием не должно быть отслоений покрытия.

Прочностные характеристики на разрыв:

Минимальный наружный диаметр, мм	Минимальная сила разрыва, Н
≥ 0,550 mm < 0,750 mm	3 H
$\geq 0.750 \text{ MM} < 1.150 \text{ MM}$	5 H
≥ 1,150 mm < 1,850 mm ≥ 0,185 mm	10 H
= 0,103 MM	15 H



8. Упаковка

Чтобы гарантировать безопасность устройств во время транспортировки, маркировка была произведена в соответствии с EN 980 и EN 1041.

Все ULTRASKIN имеют структуру упаковки, которые одинаковы по материалу. Его упаковочная система состоит из стерильной индивидуальной упаковки (пакет), потребительской упаковки в виде картонной коробки и транспортной упаковки (коробки). Стерильная индивидуальная упаковки (пакет) находится в непосредственном контакте с изделием. Потребительская упаковка действует как дополнительная защитная упаковка для изделия. Стерильная индивидуальная упаковки и потребительская упаковка имеют собственные маркировки. Стерильная индивидуальная упаковка запечатывается в чистой комнате класса 100 000, затем стерилизуется Оксидом этилена. После стерилизации стерильная индивидуальная упаковка (пакет), с ULTRASKIN и инструкция по применению помещается в потребительскую упаковку в количестве 5 шт.

Коробка с готовой продукцией укладывается в коробку и запечатывается для транспортировки. (см Рис.1)

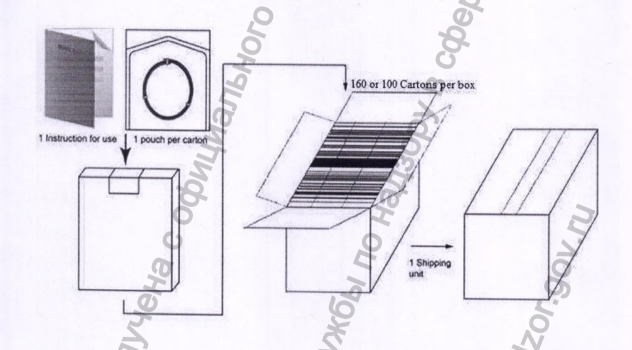


Рисунок 2. Схема упаковки изделия.

1 instruction for use - 1 инструкция по применению

5 pouch per carton - 5 пакетов в коробке

160 or 100 cartons per box - 160 коробок в групповой упаковке для длины 150 см, 100 коробок для длины 180 см и 260 см

1 shipping unit – 1 единица доставки

8.1. Стерильная индивидуальная упаковка

Стерильная индивидуальная упаковка ULTRASKIN состоит из кольцевой защитной трубки проводника и пакета.

ULTRASKIN легко гнётся под давлением при транспортировке. Поэтому ULTRASKIN загружается в кольцевую защитную трубку проводника из полиэтилена высокой плотности марки HDPE производства фирмы «Hanwha Total Petrochemical Co., Ltd.» (Корея), который может эффективно



защитить его и предотвратить сдавливание. Кольцевая защитная трубка катетера непосредственно контактируют с ULTRASKIN. Материал обладает стабильными свойствами и в малой степени подвержен влиянию изменений температуры и влажности в процессе стерилизации, транспортировки и хранения. Чтобы уменьшить первоначальное количество загрязняющих бактерий, кольцевая защитная трубка производятся в чистых помещениях класса 100 000 (аналогично классу 8 в серийных стандартах EN ISO 14644). Первоначальные загрязняющие бактерии периодически контролируются, чтобы убедиться, что их количество находится в пределах допустимого ограничения. Кольцевая защитная трубка, загруженная ULTRASKIN, помещается во внутреннюю упаковку и запечатывается. Одна сторона упаковки - бумага марки Туvek 1073В HSC производства фирмы «PerfectSeal» (Румыния), соответствующая EN ISO 11607-1:2009/A1:2014. А другая сторона - это полиэтилентерефталат марки 513, производства фирмы «DuPont» (США). Одно отверстие упаковки оставляют открытым, в то время как другие предварительно нагревают и затем запечатывают после загрузки продукта в упаковку. Ширина термосвариваемой внутренней упаковки составляет 8-10 мм, а прочность уплотнения - ≥1,5 Н/15 мм.

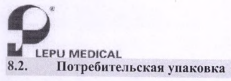


Фото. З Изображение стерильной индивидуальной упаковки

Для обеспечения герметизирующего эффекта асептической упаковки компания Lepu Medical также регулярно проверяет и подтверждает герметичность внутреннего упаковочного мешка Проводника гидрофильного ULTRASKIN.



оводник гидрофильный ULTRASKIN»	Параметр	Характеристика
	Упаковка	Термосвариваемый паке
	Материал упаковки	ТАЙВЕК 1073В HSC
Samuel Same	Производитель	«PerfectSeal» (Румыния)
- Contract Section Sec	материала упаковки	. 0
THACT INVESTOR	Количество единиц в	1 шт.
Control of the contro	упаковке	220 - 220 150
	Размер упаковки ДхШ (± 3,0 мм)	220 x 220 мм – длина 150 мм
	(± 5,0 MM)	260 x 275 мм – длина 18
一		и 260 мм
O	Масса с упаковкой,	21,5 / 40 г
3	(± 3 r)	
	Наклеиваемый стикер	См. ниже (маркировка)
Федеральной	CAJAKOSI NO HA4300J B	nadzor.gov.ru



Потребительская упаковка гидрофильного проводника ULTRASKIN изготовлена из картона, покрытого пленкой. Обладает высокой устойчивостью к давлению и может защитить продукт от повреждений при транспортировке и хранении. Коробка разработана в соответствии с EN ISO 15223-1:2016 и EN 1041:2008+A1:2013. Этикетка изготовлена из самоклеящейся бумаги, которая наклеивается на внешнюю сторону картонной коробки.

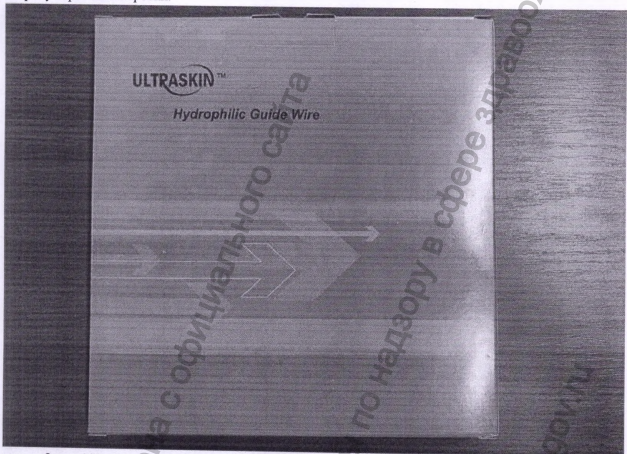


Фото. 4 Изображение потребительской упаковки с маркировкой медицинского изделия

Вторичная упаковка медицинского изделия «Проводник гидрофильный ULTRASKIN»	Параметр	Характеристика
Commence of the Commence of th	Упаковка	Картонная коробка
ULTRASKIN* Hydrophilis Guide Wile	Материал упаковки	Картон Clean coat (KV) 450g
7	Производитель, материала упаковки	PACKAGE ІКЕНАТА CO.,LTD, Япония
	Количество единиц в упаковке	5 шт.
10000000000000000000000000000000000000	Размер упаковки ДхШхВ (± 5,0 мм)	225 x 225 x 30 мм — длина 150 мм
8	3	285 x 285 x 30 мм – длины 180 мм и 260 мм
The state of the s	Масса с упаковкой (± 5 г)	81 / 121 г
	Наклеиваемый стикер	См. ниже (маркировка)



Транспортная упаковка медицинского изделия «Проводник гидрофильный ULTRASKIN»	Параметр	Характеристика
	Упаковка	Картонная коробка
	Габаритные размеры ДхВхШ $(\pm 10,0 \text{ мм})$	800 х 600 х 500 мм
	Производитель материала упаковки	Yamatoya Co.,Ltd.
TO THE STREET STREET	Количество единиц в упаковке	160 шт — длина 150 мм 100 шт — длина 180 и 260 мм
Text and the control of the control	Масса с потребительскими упаковками (± 15 г)	13260 / 12400 г
Transport of the particular to		

Маркировка на медицинское изделие «Проводник гидрофильный ULTRASKIN»	Параметр	Характеристика
ULTRASKIN PLEPU MEDICAL S (S) SOURCE (S) SUPERIOR (S) SUP	Материал маркировки	Бумага глянцевая PW 8R
CMars vol 20221106 2 20221106 at more volume	Размер основной маркировки Д*Ш(± 2,0 мм)	165 х 85 мм
The second and the se	Материал клея	Клей акриловый марки Gunma на основе метил- метакрилата
O	Производитель материалов этикетки	Gunma Seal Corporation, Япония

8.3. Требования к материалам первичной упаковки

Клеевые швы должны быть ровными – без прожженных мест и складок; не допускается наличие на поверхностях упаковочного материала трещин, морщин, проколов, надрывов, расслоения материала, загрязнений, а также слипание внутренних поверхностей упаковочного материала.

Индивидуальная упаковка изделия должна быть целостна и обеспечивать защиту от механических повреждений.

Не допускаются порывы, расслоения и другие повреждения, открывающие доступ к внутренней полости индивидуальной упаковки.



Маркировка для гидрофильного проводника ULTRASKIN разработаны в соответствии со стандартами EN ISO 15223-1:2016, EN 1041:2008+A1:2013, EN 556-1:2001/AC: 2006, EN ISO 11070:2014/A1:2018).

Обе этикетки изготовлены из самоклеящейся бумаги, которую можно наклеивать на внутренний пакет и картонную коробку соответственно, предоставляя необходимую информацию, такую как название продукта, спецификацию, партию продукта и т. д. На упаковке есть три съемных наклейки со штрих-кодом. нижняя правая сторона этикетки, которые используются для печати штрихов кода для ретроспекции. Гидрофильный проводник ULTRASKIN можно использовать для каждой партии.

9.1. Маркировка упаковки изделия (потребительская упаковка)



Фото. 5 Изображение потребительской упаковки с маркировкой медицинского изделия

Маркировка упаковки изделия (потребительская упаковка) содержит следующую информацию:

- -Наименование изделия,
- -Количество изделий в упаковке
- -Информацию о производителе, адрес, логотип производителя
- -Информация об уполномоченном лице в Европе,
- -Номер по каталогу (REF),
- -Код партии (LOT),
- -Дата истечения срока годности.
- -Дата производства,
- -Символ «Запрет на повторное применение».
- -Символ «Осторожно!»
- -Символ «Обратитесь к инструкции по применению»,
- -Символ «Не использовать при повреждении упаковки»,
- -Символ «Стерилизация оксидом этилена»,
- -Символ «Температурный режим»,
- -Маркировка СЕ



- -Основные размеры
- -Максимальный внешний диаметр проводника,
- Надпись Do not use with metal entry needle
- штрих код.

Дополнительно после регистрации в РФ на маркировку наносится:

- номер и дата Регистрационного удостоверения;
- наименование и адрес Уполномоченного лица в РФ
- -Символ «Апирогенно»

9.2. Маркировка упаковки изделия (индивидуальная упаковка)



Фото. 6 Изображение маркировки первичной упаковки

Маркировка упаковки изделия (индивидуальная упаковка) содержит следующую информацию:

- -Наименование изделия,
- -Количество изделий в упаковке
- -Информацию о производителе, адрес, логотип производителя
- -Информация об уполномоченном лице в Европе,
- -Номер по каталогу (REF),
- -Код партии (LOT),
- -Дата истечения срока годности,
- -Дата производства,
- -Символ «Запрет на повторное применение»,
- -Символ «Осторожно!»
- Символ «Обратитесь к инструкции по применению»,
- -Символ «Не использовать при повреждении упаковки»,
- -Символ «Стерилизация оксидом этилена»,
- -Символ «Температурный режим»,
- -Маркировка СЕ
- -Основные размеры
- -Максимальный внешний диаметр проводника,
- Надпись Do not use with metal entry needle
- штрих код.



Дополнительно после регистрации в РФ на маркировку наносится:

- номер и дата Регистрационного удостоверения;
- наименование и адрес Уполномоченного лица в РФ
- Символ «Апирогенно»

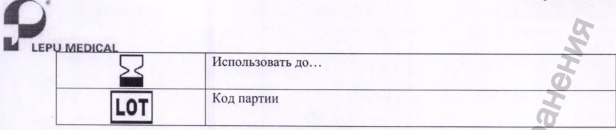
9.3. Символы, используемые на упаковке

Символ	Расшифровка 🕡
Производитель	. m
Дата производства	
Номер по каталогу	REF
Код партии	LOT
Дата истечения срока годности	88
Запрет на повторное применение	2
Осторожно!	
Обратитесь к инструкции по применению	Ti
Не использовать при повреждении упаковки	
Температурные ограничения	9 1 9
Стерилизация оксидом этилена	STERILEEO
Маркировка СЕ	& CE
Апирогенно	S X S

9.4. Символы, наносимые на групповую упаковку

На каждую групповую упаковку наносят следующие символы

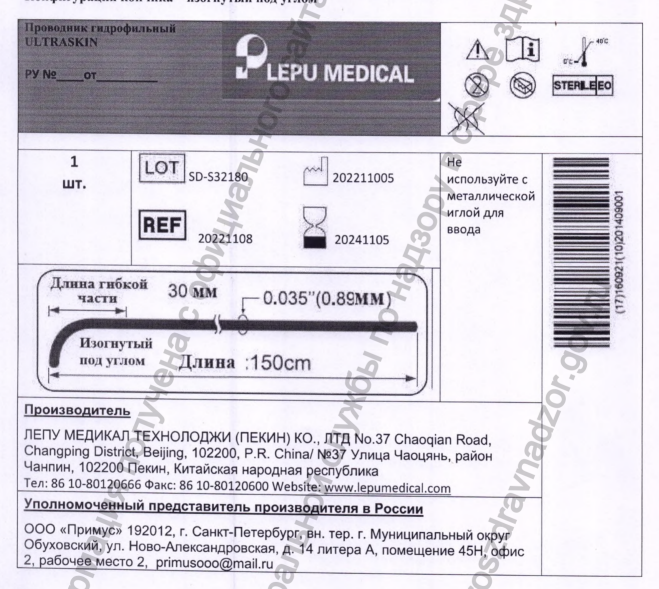
Знак	Наименование знака
11	Верх
T	Хрупкое, осторожно!
Ť	Беречь от влаги
***	Изготовитель



9.5. Согласованный макет маркировки упаковки для РФ

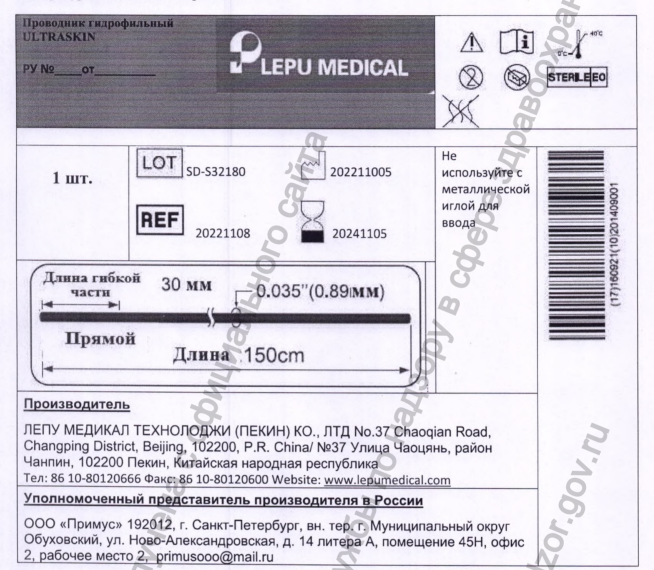
Предоставляется уполномоченным представителем производителя на территории Российской Федерации. Макет маркировки наносится в виде стикера (дополнительно к основной маркировке).

9.5.1. Согласованный макет маркировки упаковки для РФ индивидуальная упаковка. Конфигурация кончика – изогнутый под углом





9.5.1.1 Согласованный макет маркировки упаковки для РФ индивидуальная упаковка. Конфигурация кончика — прямой



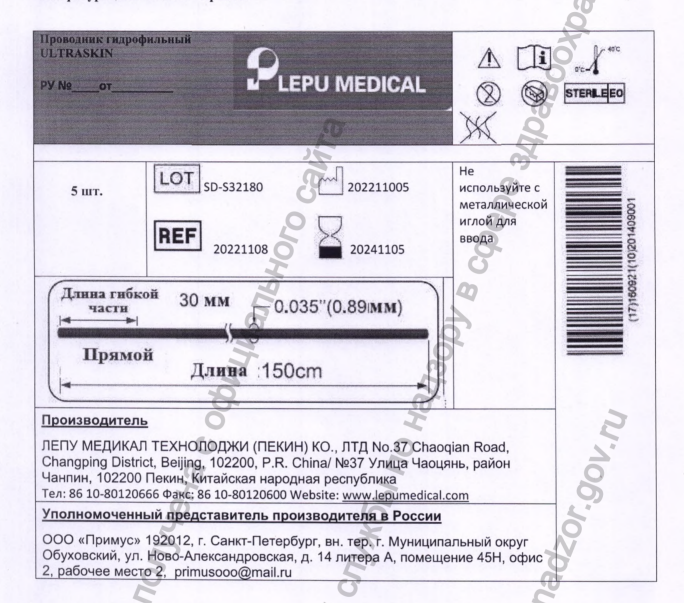


9.5.2. Согласованный макет маркировки упаковки для РФ потребительская упаковка. Конфигурация кончика — изогнутый под углом





9.5.2.1 Согласованный макет маркировки упаковки для РФ потребительская упаковка. Конфигурация кончика – прямой

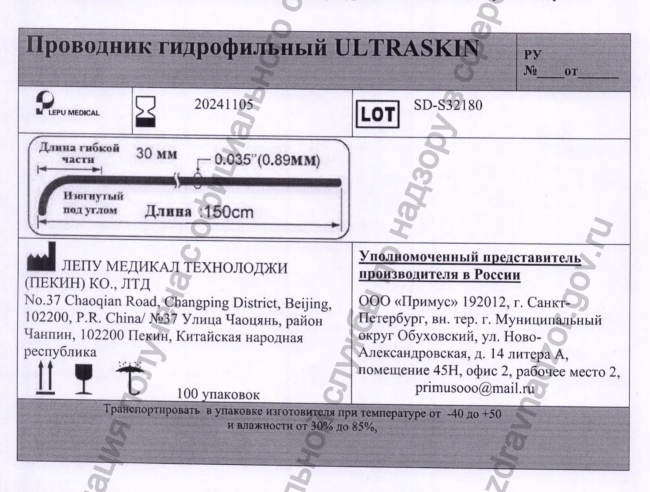




9.6. Маркировка транспортной упаковки Маркировка транспортной упаковки содержит следующую информацию:

- -Наименование изделия
- -Информация о производителе
- -Код партии (LOT)
- -Дата истечения срока годности
- Основные размеры
- Логотип компании производителя
- Условия транспортировки
- Количество потребительских упаковок в транспортной упаковке
- Символы п 11.4

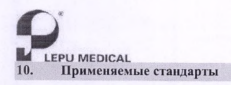
9.6.1. Маркировка транспортной упаковки. Конфигурация кончика – изогнутый под углом





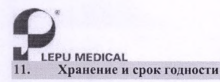
9.6.2. Маркировка транспортной упаковки. Конфигурация кончика – прямой.





Стандарт	Наименование стандарта		
ISO 13485:2016	Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Системные требования для		
	целей регулирования		
ISO/TR 14969-2007	Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Руководство по		
100 17050 1 2004	применению ИСО 13485:2003		
ISO 17050-1:2004	Оценка соответствия. Декларация поставщика о соответствии. Часть 1. Общие требования		
EN 20594-1 -1995	Наконечники конические с конусностью 6 % (типа Люэра) для шприцев, игл и		
EN ISO 11070:2014	другого медицинского оборудования. Часть 1. Общие требования		
EN 150 11070.2014	Стерильные одноразовые внутрисосудистые интродьюсеры, дилататоры и проводники		
EN 8685:2009	Материалы и системы для упаковки медицинских приборов, предназначенных для стерилизации. Часть 5. Термостойкие самозапечатывающиеся пакеты и рукава из пористых материалов и многослойной пластиковой пленки. Требования и методы испытаний		
ISO 594-2:1998	Детали соединительные с конусностью 6 % (Люэра) для шприцев, игл и другого медицинского оборудования. Часть 2. Люэровские наконечники		
ΓΟCT ISO 11607-1-2018	Упаковка медицинских изделий, стерилизуемых на завершающей стадии		
	производства. Часть 1. Требования к материалам, барьерным системам		
	стерилизации и системам упаковки		
ASTM F1886/ F1886M-16	Стандартный метод определения целостности пломб для медицинской упаковки с		
LOTTI L TILOGO LA	помощью визуального осмотра		
ASTM F1980-16	Стандартное руководство по ускоренному старению стерильных барьерных систем		
ASTM D4169-22	для медицинских изделий		
ASTM D4109-22	Стандартная практика для тестирования производительности транспортных контейнеров и систем		
ASTM F88/F88M - 23	Стандартный метод испытаний на прочность уплотнения гибких барьерных		
	материалов		
ASTM F2096-11	Стандартный метод испытаний для обнаружения грубых утечек в медицинской		
	упаковке путем внутреннего повышения давления (пузырьковый тест)		
EN 1041:2008+A1:2013	Изделия медицинские. Информация, предоставляемая изготовителем		
ГОСТ Р ИСО 15223-1-2020	Изделия медицинские. Символы, применяемые при маркировании на медицинских изделиях, этикетках и в сопроводительной документации. Часть 1. Основные требования		
EN ISO 11135-1:2014	Стерилизация медицинской продукции. Этилен оксид. Часть 1. Требования к разработке, валидации и текущему контролю процесса стерилизации медицинских изделий		
EN ISO 11737-1:1995	Стерилизация медицинских изделий. Микробиологические методы, Часть 1. Оценка популяции микроорганизмов на продукции		
EN ISO 11737-2:2019	Стерилизация медицинских изделий. Микробиологические методы. Часть 2.		
EN ISO 10993-7:2008	Испытания на стерильность, проводимые при валидации процессов стерилизации Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.		
	Часть 7. Остаточное содержание этиленоксида после стерилизации		
ISO 11138-1:1994	Стерилизация медицинской продукции. Биологические индикаторы. Часть 1. Общие требования		
EN ISO 14155-2020	Греоования Клинические исследования. Надлежащая клиническая практика		
ISO 14644-1:2015	Помещения чистые и связанные с ними контролируемые среды. Часть 1.		
100	Классификация чистоты воздуха		
ISO 14644-2:2015	истые помещения и связанные с ними контролируемые среды. Часть 2. Требования		
0	к контролю и мониторингу для подтверждения постоянного соответствия ISO 14644-1		
ISO 14644-3:2019			
C.	Чистые помещения и связанные с ними контролируемые среды. Часть 3. Методы испытаний		
EN ISO 14971:2019	Изделия медицинские. Применение менеджмента риска к медицинским изделиям		
ГОСТ ISO 10993-1-2021	Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.		
ΓΟCT ISO 10993-4-2020	Часть 1. Оценка и исследования в процессе менеджмента риска. Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.		

LEPU MEDICAL Стандарт Наименование стандарта			
Стандарт	Наименование стандарта		
	Часть 4. Исследования изделий, взаимодействующих с кровью.		
ΓΟCT ISO 10993-5-2011	Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.		
	Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы in vitro.		
ΓΟCT ISO 10993-7-2016	Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.		
	Часть 7. Остаточное содержание этиленоксида после стерилизации.		
ΓΟCT ISO 10993-10-2011	Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.		
	Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия.		
ΓΟCT ISO 10993-11-2021	Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.		
	Часть 11. Исследования общетоксического действия.		
ΓΟCT 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 31209-2003	Контейнеры для крови и ее компонентов. Требования химической и биологической		
	безопасности и методы испытаний.		
ГОСТ 31214-2016	Изделия медицинские. Требования к образцам и документации, представляемым на		
	токсикологические, санитарно-химические исследования, испытания на		
	стерильность и пирогенность.		
ΓΟCT P 55227-2012	Вода. Методы определения содержания формальдегида.		
МВИ.МН 1924-2003	Методика газохроматографического определения фенола и эпихлоргидрина в		
111211111111111111111111111111111111111	модельных средах, имитирующих пищевые продукты.		
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, альфа-метилстирола в		
	воде и водных вытяжках из материалов различного состава.		
ГОСТ Р 57162-2016	Вода. Определение содержания элементов методом атомно-абсорбционной		
	спектрометрии с электротермической атомизацией.		
ПНД Ф 14.1:2:4.139-98	Количественный химический анализ вод. Методика выполнения измерений		
	массовых концентраций железа, кобальта, марганца, меди, никеля, серебра, хрома и		
	цинка в пробах питьевых, природных и сточных вод методом атомно-		
	абсорбционной спектрометрии.		
СанПиН 2.1.3684-21	Санитарно-эпидемиологические требования к содержанию территорий городских и		
	сельских поселений, к водным объектам, питьевой воде и питьевому		
30	водоснабжению, атмосферному воздуху, почвам, жилым помещениям,		
T.	эксплуатации производственных, общественных помещений, организации и		
75	проведению санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий		
ΓΟCT ISO 11607-1-2018	Упаковка для медицинских изделий, подлежащих финишной стерилизации. Часть 1.		
	Требования к материалам, барьерным системам для стерилизации и упаковочным		
	системам		
ГОСТ Р ИСО 15223-1-2020	Изделия медицинские. Символы, применяемые при маркировании медицинских		
	изделий, на этикетках и в сопроводительной документации. часть 1. Основные		
	требования		
ГОСТ Р ИСО 11070-2010	Интродьюсеры однократного применения стерильные. Технические требования и		
-CT	методы испытаний		
ГОСТ Р ИСО 80369-7-2023	«Соединители малого диаметра для жидкостей и газов, используемые в		
	здравоохранении. Часть 7. Частные требования к соединителям внутрисосудистого		
	или подкожного применения».		



Изделия транспортируются всеми видами транспорта в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта в соответствии с условиями:

Показатель	Условия транспортирования	Условия хранения
Диапазон температуры, °С	От -40 до +50	От 0 до + 40
Диапазон влажности, %	30-85	30-85
Диапазон давления, гПа	От 500 до 1060	От 700 до 1060

Медицинское изделие предназначено для использования во внутренней среде организма человека.

Требования к условиям эксплуатации	Диапазоны значений
Температура среды, °С	+32 - +42
Относительная влажность среды, %	До 100

Срок годности Проводник гидрофильный ULTRASKIN – 2 года с даты стерилизации, указанной на упаковке.

12. Порядок осуществления утилизации и уничтожения

Утилизацию изделия проводить в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21 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.

13. Гарантийные обязательства

ЛЕПУ МЕДИКАЛ ТЕХНОЛОДЖИ (ПЕКИН) КО., ЛТД и уполномоченный представитель производителя в России ООО «Примус» 192012, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. Муниципальный округ Обуховский, ул. Ново-Александровская, д. 14 литера А, помещение 45H, офис 2, рабочее место 2, тел. +7 902 330 94 77 primusooo@mail.ru, гарантируют соответствие Проводник гидрофильный ULTRASKIN заявленным свойствам в течение срока годности, при условии соблюдения правил хранения, применения и транспортирования.

14. Требования к техническому обслуживанию и ремонту медицинского изделия.

Изделием после применения нельзя пользоваться повторно, вследствие чего не требуется сервисного, технического обслуживания и ремонта.

15. Рекламации

ООО «Примус» 192012, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. Муниципальный округ Обуховский, ул. Ново-Александровская, д. 14 литера А, помещение 45H, офис 2, рабочее место 2, тел. +7 902 330 94 77 primusooo@mail.ru



本数型运输电效应等分类单之的签令。选着人类运转的身份,等率的 同证额企文书上的标准集文,常型证明书不改立文地内容于证证的。 This Accounts only conflored the authomoticy of the opposition, the capacity of 30343160

APOSTILLE

中华人民共和国 People's Republic of China 1. 文书出具国:

本公文书 This public document

2. 签署人 has been signed by 吕翠连 Lyu Cuilian

3. 签署人身份 acting in the capacity of

签证员 Authorized Official

4. 印鉴名称 bears the seal/stamp of 中国国际贸易促进委员会 China Council for the Promotion of International Trade

证明 Certified

5. 签发地 北京 Beijing

6. 签发日期 the

2025年02月05日 February 05,2025

7. 签发人

芦君玲,一等秘书/ Lu Junling,First Secretary 外交部領事司

Department of Consular Affairs of the Ministry of Foreign Affairs

8. 附加证明书编号 No

认字第250000000911号

9. 签发机关印鉴: Seal/Stamp:

10. 签名: Signature:

/ Штрих код/ 002202402180003 CCPIT HXY2400909 240124 001 00142 240042954 ⑦ ESC (КХО) 05.02.2025 г.

СЕРТИФИКАТ



Китайский комитет содействия развитию международной торговли Китайская палата международной торговли Бланк неразборчиво

Китайский комитет содействия развитию международной торговли Китайская палата международной торговли

СЕРТИФИКАТ

QR код № 241100B0/H37350

Текст на русском языке смотри на следующей странице.

/Печать: Сертификация * ССРІТ/

Китайский комитет содействия развитию международной торговли Уполномоченное должностное лицо: Лу Куилиан (Lyu Cuilian)

/подпись/

Дата: 05 февраля 2025 г.

Печать: Китайский комитет содействия развитию международной торговли * Сертификация ССРІТ

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

Настоящим подтверждается, что печать компании с ограниченной ответственностью «Лепу Медикал Технолоджи (Пекин) Ко. Лтд» на прилагаемом документе действительна.

Штамп:

ССТВ Транслейшен Сервис Тел. 010-55626988

Стр. 4-31

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

ПРОВОДНИК ГИДРОФИЛЬНЫЙ ULTRASKIN

производства ЛЕПУ МЕДИКАЛ ТЕХНОЛОДЖИ (ПЕКИН) Ко.,Лтд.

Текст документа выполнен на русском языке

Страница 32

Штрих-код 30343160

Данный апостиль подтверждает только подлинность подписи и полномочия лица, подписавшего этот публичный документ, и, в надлежащих случаях, подлинность печати или штампа, которые проставлены на данном официальном документе. Данный апостиль не подтверждает содержание документа, в отношении которого он был выдан.

Для проверки подлинности данного апостиля посетите сайт https://consular.mfa.gov.en/VERIFY/ и отсканируйте QR-код.

АПОСТИЛЬ

(Гаагская конвенция от 5 октября 1961 года)

1. Страна: Китайская Народная Республика

Настоящий официальный документ

2. был подписан

- Лу Куилиан (Lyu Cuilian)
- 3. выступающим(-ей) в качестве Уполномоченного должностного лица
- 4. скреплен печатью/штампом Китайского комитета содействия развитию международной торговли

Удостоверено

5. в г. Пекин

6. 05.02.2025 г.

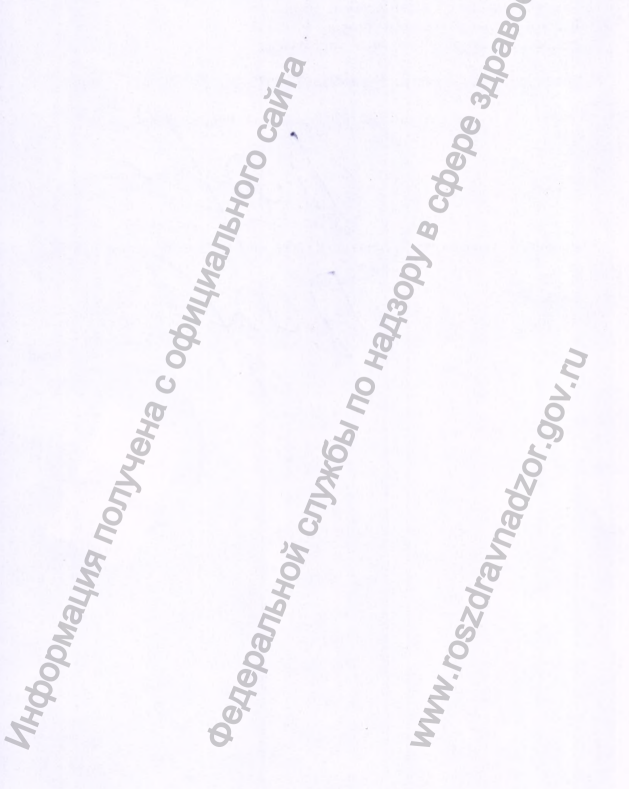
7. Ли Чжубинем (Li Zhubin), Первым секретарем Департамента консульской службы Министерства иностранных дел

8. № 24000000911

9. печать/штамп

10. подпись /подпись/

Печать: /неразборчиво/



Российская Федерация Город Москва

Одиннадцатого февраля две тысячи двадцать пятого года

Я, Моисеева Лилия Владимировна, нотариус города Москвы, свидетельствую подлинность подписи переводчика Яцковой Эни Александровны.

Подпись сделана в моем присутствии.

Личность подписавшего документ установлена.

Зарегистрировано в реестре: № 50/995-н/77-2025- 7 - 8 3 Ч

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

Л.В. Моисеева

Всего прошнуровано, пронумеровано и скреплено печатью 36 дист(-а,-ов).

Л.В. Моисеева