



**Протез синовиальной жидкости
ФЕРМАТРОН® (Fermathron®)
Инструкция по применению
ФЕРМАТРОН®
содержащий 1 % раствор гиалуроната натрия
Гиалуронат натрия 20 мг / 2,0 мл**

Назначение

Для ослабления боли и скованности в коленном, тазобедренном, голеностопном и плечевом суставах пациентов, страдающих остеоартрозом малой или средней степени тяжести, возникшим в результате дегенеративных и травматических изменений синовиального сустава.

Описание

ФЕРМАТРОН представляет собой прозрачный стерильный раствор 1,0% гиалуроната натрия в солевом растворе фосфатного буфера, помещенный в предварительно заполненный шприц для однократной внутрисуставной инъекции в синовиальное пространство сустава. 2,0 мл стерилизованного фильтрованием препарата ФЕРМАТРОН помещено в стеклянный, одноразовый, готовый к использованию шприц. Шприц упакован в блистер и картонную коробку. Поверхность заранее заполненного шприца стерилизована оксидом этилена.

Описание и состав

Гиалуронат натрия является длинноцепочечным полисахаридом. Он состоит из повторяющихся дисахаридных звеньев D-глюкуроновой кислоты и N-ацетил-D-глюкозамина и является естественным компонентом организма человека. ФЕРМАТРОН имеет pH, сходный с pH синовиальной жидкости.

Состав медицинского изделия, мг/мл:

Натрия гиалуронат, мг/мл	9,75 – 11,0
Хлорид натрия, мг/мл	7,6 – 9,5
Фосфаты, мг/мл	0,15 – 0,25
Вода для инъекций	Достаточное количество

Дозировка и способы применения

Инъекции препарата ФЕРМАТРОН должны выполняться только медицинским работником, прошедшим обучение соответствующей технике. Для больных с остеоартрозом коленных суставов легкой или средней степени тяжести рекомендуется вводить 2,0 мл препарата в синовиальную полость коленного сустава один раз в неделю в течение 1–5 недель.

Медицинский работник должен уточнять режим дозирования для инъекций в синовиальное пространство тазобедренного, голеностопного и плечевого суставов. Рекомендуется выполнять инъекции в тазобедренный, голеностопный и плечевой суставы под ультразвуковым или рентгеноскопическим контролем. Перед введением препарата место инъекции

необходимо обработать антисептиком и дать высохнуть. При наличии суставного выпота его необходимо удалить до введения препарата ФЕРМАТРОН. Содержимое шприца стерильно. Введение следует производить с помощью стерильной иглы соответствующего калибра (рекомендуется использовать иглу от 19 до 20 G). Шприц оборудован разъемом Luer Lok™ (6 %) для надежного присоединения иглы к шприцу. Шприц и иглу следует утилизировать после разового применения.

Показания к применению

Для ослабления боли и скованности в коленном, тазобедренном, голеностопном и плечевом суставах пациентов, страдающих остеоартрозом малой или средней степени тяжести, возникшим в результате дегенеративных и травматических изменений синовиального сустава. Длительность эффекта у пациентов с остеоартрозом коленного сустава малой или средней степени тяжести составляет до шести месяцев. Длительность эффекта в тазобедренном, голеностопном и плечевом суставах не установлена. Действие препарата ФЕРМАТРОН обусловлено его биосовместимостью и физико-химическими свойствами. Низкомолекулярный гиалуронат натрия в препарате ФЕРМАТРОН является биополимером, состоящим из повторяющихся дисахаридных звеньев D-глюкуроновой кислоты и N-ацетил-D-глюкозамина. Показано, что этот биополимер, синтезируемый бактерией *Streptococcus equi*, идентичен гиалуронату натрия, содержащемуся в организме человека. Гиалуронан, содержащийся в препарате ФЕРМАТРОН, дополняет естественный гиалуронан, содержащийся в синовиальной оболочке, количество которого снизилось вследствие дегенеративных изменений или травматических повреждений синовиального сустава.

Противопоказания

Не вводить ФЕРМАТРОН при воспалении или наличии признаков кожных заболеваний в месте инъекции. Не применяйте у пациентов с известной гиперчувствительностью к гиалуронату натрия.

Предупреждения и предостережения

Запрещается использовать, если стерильная упаковка повреждена. Запрещается использовать после истечения срока годности. Гиалуронат натрия получен путем ферментации бактерий *Streptococcus equi* и тщательно очищен. Тем не менее, врач должен учитывать иммунологическое воздействие и потенциальный риск, связанный с инъекционным введением любых биологических веществ. Не предназначен для детей. Безопасность применения препарата ФЕРМАТРОН во время беременности и лактации не установлена. Назначение препарата во время беременности и лактации выполняется на усмотрение хирурга-ортопеда. Для безопасного



использования и утилизации использованных игл соблюдайте общегосударственные и местные правила и нормы. В случае травмы немедленно обратитесь к врачу. Шприц ФЕРМАТРОН — это одноразовое устройство, предназначенное только для одного пациента. При использовании ФЕРМАТРОН у второго пациента будет нарушена стерильность и возникнет риск реакции на инородное тело или инфекции. ФЕРМАТРОН не подлежит повторной стерилизации, так как это может нарушить функционирование устройства. ФЕРМАТРОН должен использоваться со стерильной иглой, которую следует утилизировать после одноразового применения.

Побочные реакции

При внутрисуставном введении возможна временная проходящая боль и припухлость. В редких случаях могут возникнуть воспалительная реакция, септический артрит или артритальгия, которые могут быть связаны или не связаны с препаратом ФЕРМАТРОН.

Несовместимость

Совместимость одновременного внутрисуставного введения препарата ФЕРМАТРОН с другими веществами не спытывалась. Поэтому смешивание или одновременное введение других внутрисуставных препаратов не рекомендуется.

Условия хранения

Хранить при температуре от 2 °C до 25 °C. Не замораживать. Хранить в защищенном от света месте. Продукт стерилен — только для однократного применения. Запрещается использовать после истечения срока годности. Продукт следует транспортировать в таких же условиях, как и условия хранения.

Гарантии

Протез синовиальной жидкости — продукт одноразового использования. Срок годности протеза синовиальной жидкости ограничен и составляет 36 месяцев с даты изготовления. Дата истечения срока годности указана на упаковке («Использовать до») и действительна при соблюдении условий транспортировки и хранения.

Защита окружающей среды и утилизация

Содержимое шприца не является токсичным или огнеопасным. Неиспользованные шприцы могут быть утилизированы в качестве бытовых отходов. Стекло следует утилизировать с осторожностью. Неиспользованное содержимое шприца до или после истечения срока годности может быть утилизировано в качестве бытовых отходов (слить с большим количеством воды).

Предосторожности при утилизации

использованных шприцов и игл:

Использованные шприцы и иглы должны утилизироваться как эпидемиологически опасные отходы (инфицированные и потенциально инфицированные отходы, такие как: материалы и инструменты,

предметы, загрязненные кровью и/или другими биологическими жидкостями). Следуйте национальному или локальному законодательству по безопасному применению и утилизации.

Символы, используемые на упаковке:

LOT	Код партии
REF	Номер по каталогу
	Использовать до
	Не использовать повторно
 25 °C	Температурные пределы (хранить при температуре от 2°C до 25°C)
	Предохранять от воздействия солнечного света
	Не замораживать
	Не использовать при поврежденной упаковке
STERILE A	Стерилизовано с применением асептических методов
STERILE EO	Стерилизовано оксидом этилена
	Дата изготовления
	Производитель
	Дистрибутор
	См. инструкции по применению

 "Хайлтек Лтд.", Соединенное Королевство
Hyaltech Ltd., Starlaw Business Park,
Livingston EH54 8SF, Great Britain
Тел.: +44 (0) 1506 401000
www.hyaltech.com
 «Биомет Дойчланд ГмбХ»
Biomet Deutschland GmbBH
www.zimmerbiomet.com

Уполномоченный представитель производителя:
Общество с ограниченной ответственностью «МКНТ Импорт» (ООО «МКНТ Импорт»)
Адрес: ул. Орджоникидзе, д. 12, стр. 2, Москва,
119071, Россия. Тел.: +7 495 786-39-63

Дата 07/2018
PAC002-59



Протез синовиальной жидкости
ФЕРМАТРОН® (Fermathron®)
Инструкция по применению

ФЕРМАТРОН® ПЛЮС

содержащий 1,5 % раствор гиалуроната натрия
 Гиалуронат натрия 30 мг / 2,0 мл

Назначение

Для ослабления боли и скованности в коленном, тазобедренном и голеностопном суставах пациентов, страдающих остеоартрозом малой или средней степени тяжести, возникшим в результате дегенеративных и травматических изменений синовиального сустава.

Описание

ФЕРМАТРОН ПЛЮС представляет собой прозрачный стерильный раствор 1,5 % высокомолекулярного гиалуроната натрия в солевом растворе фосфатного буфера, помещенный в предварительно заполненный шприц для однократной внутрисуставной инъекции в синовиальное пространство сустава. 2,0 мл стерилизованного фильтрованием препарата ФЕРМАТРОН ПЛЮС помещено в стеклянный, одноразовый, готовый к использованию шприц. Шприц упакован в блистер и картонную коробку. Поверхность заранее заполненного шприца стерилизована оксидом этилена.

Описание и состав

Гиалуронат натрия является длинноцепочечным полисахаридом. Он состоит из повторяющихся дисахаридных звеньев D-глюкуроновой кислоты и N-ацетил-D-глюказамина и является естественным компонентом организма человека. ФЕРМАТРОН ПЛЮС имеет pH, сходный с pH синовиальной жидкости.

Состав медицинского изделия, мг/мл:

Натрия гиалуронат, мг/мл	14,0 – 16,0
Хлорид натрия, мг/мл	8,5 – 9,5
Фосфаты, мг/мл	0,15 – 0,25
Вода для инъекций	Достаточное количество

Дозировка и способы применения

Инъекции препарата ФЕРМАТРОН ПЛЮС должны выполняться только медицинским работником, прошедшим обучение соответствующей технике. Для больных с остеоартрозом коленных суставов легкой или средней степени тяжести рекомендуется вводить 2,0 мл препарата в синовиальную полость коленного сустава один раз в неделю в течение 1–3 недель.

Медицинский работник должен уточнять режим дозирования для инъекций в синовиальное пространство тазобедренного и голеностопного суставов. Рекомендуется выполнять инъекции в тазобедренный и голеностопный суставы под ультразвуковым или рентгеноскопическим

контролем. Перед введением препарата место инъекции необходимо обработать антисептиком и дать высохнуть. При наличии суставного выпота его необходимо удалить до введения препарата ФЕРМАТРОН ПЛЮС.

Содержимое шприца стерильно. Введение следует производить с помощью стерильной иглы соответствующего калибра (рекомендуется использовать иглу от 18 до 21 G). Шприц оборудован разъемом Luer Lok™ (6 %) для надежного присоединения иглы к шприцу. Шприц и иглу следует утилизировать после разового применения.

Показания к применению

Для ослабления боли и скованности в коленном, тазобедренном и голеностопном суставах пациентов, страдающих остеоартрозом малой или средней степени тяжести, возникшим в результате дегенеративных и травматических изменений синовиального сустава. Длительность эффекта у пациентов с остеоартрозом коленного сустава малой или средней степени тяжести составляет до шести месяцев. Длительность эффекта в тазобедренном, и голеностопном суставах не установлена. Действие препарата ФЕРМАТРОН ПЛЮС обусловлено его биосовместимостью и физико-химическими свойствами. Высокомолекулярный гиалуронат натрия в препарате ФЕРМАТРОН ПЛЮС является биополимером, состоящим из повторяющихся дисахаридных звеньев D-глюкуроновой кислоты и N-ацетил-D-глюказамина. Показано, что этот биополимер, синтезируемый бактерией *Streptococcus equi*, идентичен гиалуронату натрия, содержащемуся в организме человека. Гиалуронан, содержащийся в препарате ФЕРМАТРОН ПЛЮС, дополняет естественный гиалуронан, содержащийся в синовиальной оболочке, количество которого снизилось вследствие дегенеративных изменений или травматических повреждений синовиального сустава.

Противопоказания

Не вводить ФЕРМАТРОН ПЛЮС при воспалении или наличии признаков кожных заболеваний в месте инъекции. Не применяйте у пациентов с известной гиперчувствительностью к гиалуронату натрия.

Предупреждения и предостережения

Запрещается использовать, если стерильная упаковка повреждена. Шприц ФЕРМАТРОН ПЛЮС — это одноразовое устройство, предназначенное только для одного пациента. При использовании ФЕРМАТРОН ПЛЮС у второго пациента будет нарушена стерильность и возникнет риск реакции на инородное тело или инфекции. ФЕРМАТРОН ПЛЮС не подлежит повторной стерилизации, так как это может нарушить функционирование устройства. ФЕРМАТРОН ПЛЮС должен использоваться со стерильной иглой, которую следует утилизировать после одноразового применения.



Запрещается использовать после истечения срока годности. Гиалуронат натрия получен путем ферментации бактерий *Streptococcus equi* и тщательно очищен. Тем не менее, врач должен учитывать иммунологическое воздействие и потенциальный риск, связанный с инъекционным введением любых биологических веществ. Не предназначен для детей. Безопасность применения препарата ФЕРМАТРОН ПЛЮС во время беременности и лактации не установлена. Назначение препарата во время беременности и лактации выполняется на усмотрение хирурга-ортопеда. Для безопасного использования и утилизации использованных игл соблюдайте общегосударственные и местные правила и нормы. В случае травмы немедленно обратитесь к врачу.

Побочные реакции

При внутрисуставном введении возможна временная проходящая боль и припухлость. В редких случаях могут возникнуть воспалительная реакция, септический артрит или артракгия, которые могут быть связаны или не связаны с препаратом ФЕРМАТРОН ПЛЮС.

Несовместимость

Совместимость одновременного внутрисуставного введения препарата ФЕРМАТРОН ПЛЮС с другими веществами не испытывалась. Поэтому смешивание или одновременное введение других внутрисуставных препаратов не рекомендуется.

Условия хранения

Хранить при температуре от 2 °C до 25 °C. Не замораживать. Хранить в защищенном от света месте. Продукт стерilen — только для однократного применения. Запрещается использовать после истечения срока годности. Продукт следует транспортировать в таких же условиях, как и условия хранения.

Гарантии

Протез синовиальной жидкости — продукт одноразового использования. Срок годности протеза синовиальной жидкости ограничен и составляет 36 месяцев с даты изготовления. Дата истечения срока годности указана на упаковке («Использовать до») и действительна при соблюдении условий транспортировки и хранения.

Защита окружающей среды и утилизация. Содержимое шприца не является токсичным или огнеопасным. Неиспользованные шприцы могут быть утилизированы в качестве бытовых отходов. Стекло следует утилизировать с осторожностью. Неиспользованное содержимое шприца до или после истечения срока годности может быть утилизировано в качестве бытовых отходов (слиять с большим количеством воды).

Предосторожности при утилизации использованных шприцов и игл:

Использованные шприцы и иглы должны утилизироваться как эпидемиологически

опасные отходы (инфицированы, потенциально инфицированы) такие как: материалы и инструменты, загрязненные кровью или другими биологическими жидкостями. Следуйте национальному или локальному законодательству по безопасному приему и утилизации.

Символы, используемые на упаковке

LOT	Код партии
REF	Номер по каталогу
	Использовать до
	Не использовать повторно
	Температурные пределы (хранить при температуре от 2°C до 25°C)
	Предохранять от воздействия солнечного света
	Не замораживать
	Не использовать при поврежденной упаковке
STERILE A	Стерилизовано с применением асептических методов
STERILE EO	Стерилизовано оксидом этилена
	Дата изготовления
	Производитель
	Дистрибутор
	См. инструкции по применению

 "Хайэлтек Лтд.", Соединенное Королевство
Hyaltech Ltd., Starlaw Business Park,
Livingston EH54 8SF, Great Britain
Тел.: +44 (0) 1506 401000
www.hyaltech.com
 «Биомет Дойчланд ГмбХ»
Biomet Deutschland GmbH
www.zimmerbiomet.com

Уполномоченный представитель производителя:
Общество с ограниченной ответственностью «МКНТ Импорт» (ООО «МКНТ Импорт»)
Адрес: ул. Орджоникидзе, д. 12, стр. 2, Москва,
119071, Россия. Тел.: +7 495 786-39-63

Дата 07/2018
PAC002-58



0344



Протез синовиальной жидкости ФЕРМАТРОН® (Fermathron®) Инструкция по применению ФЕРМАТРОН® С

содержащий 2,3 % раствор гиалуроната натрия
Гиалуронат натрия с поперечной молекулярной
связью 69 мг/3,0 мл

Назначение

Для купирования болевого синдрома и тугоподвижности в коленном или тазобедренном суставе при дегенеративных и травматических изменениях синовиального сустава.

Длительность эффекта у пациентов с легким или умеренным остеоартритом коленного и тазобедренного суставов составляет до шести месяцев. Действие ФЕРМАТРОН С обусловлено биосовместимостью и физико-химическими свойствами. Гиалуронат натрия, входящий в состав ФЕРМАТРОН С, представляет собой биополимер, состоящий из повторяющихся дисахаридных остатков D-глюкуроновой кислоты и N-ацетил-D-глюказамина, биосинтезируемый штаммом бактерий *Streptococcus equi*, и эквивалентный естественному человеческому гиалуронату натрия. Гиалуронан восполняет гиалуронан синовии, поврежденный дегенеративными или травматическими изменениями в синовиальном суставе.

Описание

ФЕРМАТРОН С представляет собой стерильный вязкий гель перекрестно-шитого гиалуроната натрия в фосфатном буфере. ФЕРМАТРОН С вводится в синовиальное пространство медицинским работником, обладающим опытом выполнения инъекций при помощи готового к применению предварительно заполненного стерильного шприца и иглы, соответствующей технике введения. 3,0 мл препарата ФЕРМАТРОН С после финишной стерилизации паром находится в готовом к применению одноразовом стеклянном шприце. Шприц упакован в блистер и картонную коробку. Поверхность предварительно заполненного шприца стерилизована оксидом этилена.

Описание и состав

Гиалуронат натрия является длинноцепочечным полисахаридом. Он состоит из повторяющихся дисахаридных звеньев D-глюкуроновой кислоты и N-ацетил-D-глюказамина и является естественным компонентом организма человека. Гиалуронат натрия растворен в физиологическом растворе до концентрации 23 мг/мл (2,3%).

Состав медицинского изделия, мг/мл:

Натрия гиалуронат, мг/мл	20,0 – 25,0
Хлорид натрия, мг/мл	7,8 – 9,0
Фосфаты, мг/мл	0,15 – 0,25
Вода для инъекций	Достаточное количество

Дозировка и введение препарата

Внутрисуставную инъекцию ФЕРМАТРОН С может выполнять только медицинский работник, прошедший специальное обучение процедуре внутрисуставных инъекций. ФЕРМАТРОН С выпускается в форме одной дозы препарата, предназначенной только для однократного введения в курсе лечения. Схема введения препарата – одноразовая инъекция 3,0 мл ФЕРМАТРОН С, содержащихся в одном шприце, в пораженное синовиальное пространство. Перед выполнением инъекции необходимо протереть кожу в месте укола антисептическим средством и дать высохнуть. В случае наличия суставного выпота из него необходимо удалить жидкость до инъекции ФЕРМАТРОН С. Введите ФЕРМАТРОН С только в суставную полость. При инъекции в тазобедренный сустав обеспечьте точность размещения и введения иглы при помощи флуороскопического или ультразвукового контроля направления. При введении иглы, особенно для осуществления инъекций в тазобедренный сустав рекомендуется применение местной анестезии. Перед инъекцией препарата ФЕРМАТРОН С следует удалить внутрисуставной выпот. Для удаления внутрисуставного выпота и внутрисуставной инъекции препарата ФЕРМАТРОН С следует использовать одну и ту же иглу. Содержимое шприца стерильно и должно вводится с помощью стерильной иглы подходящего размера (от 18 до 21). Шприц имеет разъем Luer Lok™ (6 %) для надежного присоединения иглы к шприцу. После использования шприц и игла должны утилизироваться.

Противопоказания

Запрещается вводить ФЕРМАТРОН С, если область инъекции инфицирована, или там есть признаки кожного заболевания. Не применять у пациентов с известной гиперчувствительностью к гиалуронату натрия.

Предупреждения и меры предосторожности

Запрещается использовать, если стерильная упаковка повреждена. Не применять после истечения срока годности. Гиалуронат натрия производится путем ферментации *Streptococcus equi* и подвергается тщательной очистке. Однако медицинским работникам следует учитывать иммунологические и иные потенциальные риски, которые могут быть связаны с инъекциями любых биологических материалов. Не использовать у детей. Как и после любой инвазивной процедуры на суставе, рекомендуется избегать интенсивных физических нагрузок (например, при игре в теннис, беге трусцой или длительных переходах) на протяжении первых двух дней после инъекции. Сведения о безопасности применения ФЕРМАТРОН С у беременных и кормящих женщин отсутствуют. Введение препарата во время беременности и кормления грудью



производится по усмотрению медицинского работника. Выполняйте национальные и местные инструкции касательно безопасного использования и утилизации игл. В случае травмы немедленно обратитесь к врачу. ФЕРМАТРОН С является одноразовым устройством и предназначен для применения только у одного пациента. В случае применения ФЕРМАТРОН С у второго пациента стерильность будет нарушена и возникнет риск реакции на инородное тело или инфекции. ФЕРМАТРОН С не подлежит повторной стерилизации, так как его эффективность при этом может быть нарушена. ФЕРМАТРОН С следует использовать со стерильной иглой, которую следует утилизировать после однократного применения. Для каждого подлежащего лечению сустава должен использоваться отдельный шприц с ФЕРМАТРОН С. ФЕРМАТРОН С не подлежит внутрисудистому или внесуставному введению, а также введению в синовиальные ткани или оболочки. Увеличение давления при введении может указывать на неправильное внесуставное положение иглы или на переполнение сустава.

Побочные реакции

При внутрисуставных инъекциях могут возникать преходящая боль и отек. В редких случаях могут возникнуть воспалительная реакция, септический артрит или артракгия, которые могут быть связаны или не связаны с препаратом ФЕРМАТРОН С.

Несовместимость

Данные по совместимости ФЕРМАТРОН С и других препаратов для внутрисуставного использования отсутствуют. Поэтому комбинированное внутрисуставное использование ФЕРМАТРОН С с другими препаратами не рекомендуется.

Условия хранения

Хранить при температуре от 2 °C до 25 °C. Не замораживать. Предохранять от света. Стерильный продукт – только для одноразового использования. Не использовать после истечения срока годности. Продукт следует транспортировать в таких же условиях, как и условия хранения.

Гарантии

Протез синовиальной жидкости – продукт одноразового использования. Срок годности протеза синовиальной жидкости ограничен и составляет 30 месяцев с даты изготовления. Дата истечения срока годности указана на упаковке («Использовать до») и действительна при соблюдении условий транспортировки и хранения.

Защита окружающей среды и утилизация.
Содержимое шприца не является токсичным или огнеопасным. Неиспользованные шприцы могут быть утилизированы в качестве бытовых отходов. Стекло следует утилизировать с

осторожностью. Неиспользованное содержимое шприца до или после истечения срока годности может быть утилизировано в качестве бытовых отходов (сличь с большим количеством воды).

Предосторожности при утилизации использованных шприцов и игл:

Использованные шприцы и иглы должны утилизироваться как эпидемиологически опасные отходы (инфицированные и потенциально инфицированные отходы, такие как материалы и инструменты, предметы, загрязненные кровью и/или другими биологическими жидкостями). Следуйте национальному или локальному законодательству по безопасному применению и утилизации.

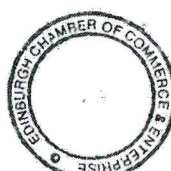
Символы, используемые на упаковке:

LOT	Код партии
REF	Номер по каталогу
	Использовать до
	Не использовать повторно
	Temperaturные пределы (хранить при температуре от 2°C до 25°C)
	Предохранять от воздействия солнечного света
	Не замораживать
	Не использовать при поврежденной упаковке
	Стерилизовано паром
	Стерилизовано оксидом этилена
	Дата изготовления
	Производитель
	Дистрибутор
	См. инструкции по применению

 "Хайтек Лтд.", Соединенное Королевство
Hyaltech Ltd., Starlaw Business Park,
Livingston EH54 8SF, Great Britain
Tel.: +44 (0) 1506 401000
www.hyaltech.com
«Биомет Дойчланд ГмБХ»
Biomet Deutschland GmbH
www.zimmerbiomet.com

Уполномоченный представитель производителя:
Общество с ограниченной ответственностью «МКНТ Импорт» (ООО «МКНТ Импорт»)
Адрес: ул. Орджоникидзе, д. 12, стр. 2, Москва,
119071, Россия. Тел.: +7 495 786-39-63

Дата 07/2018
PAC002-60



Прошито, пронумеровано и
скреплено печатью
6 (страница)
лист_

Генеральный директор
ООО «МКНТ Импорт»

