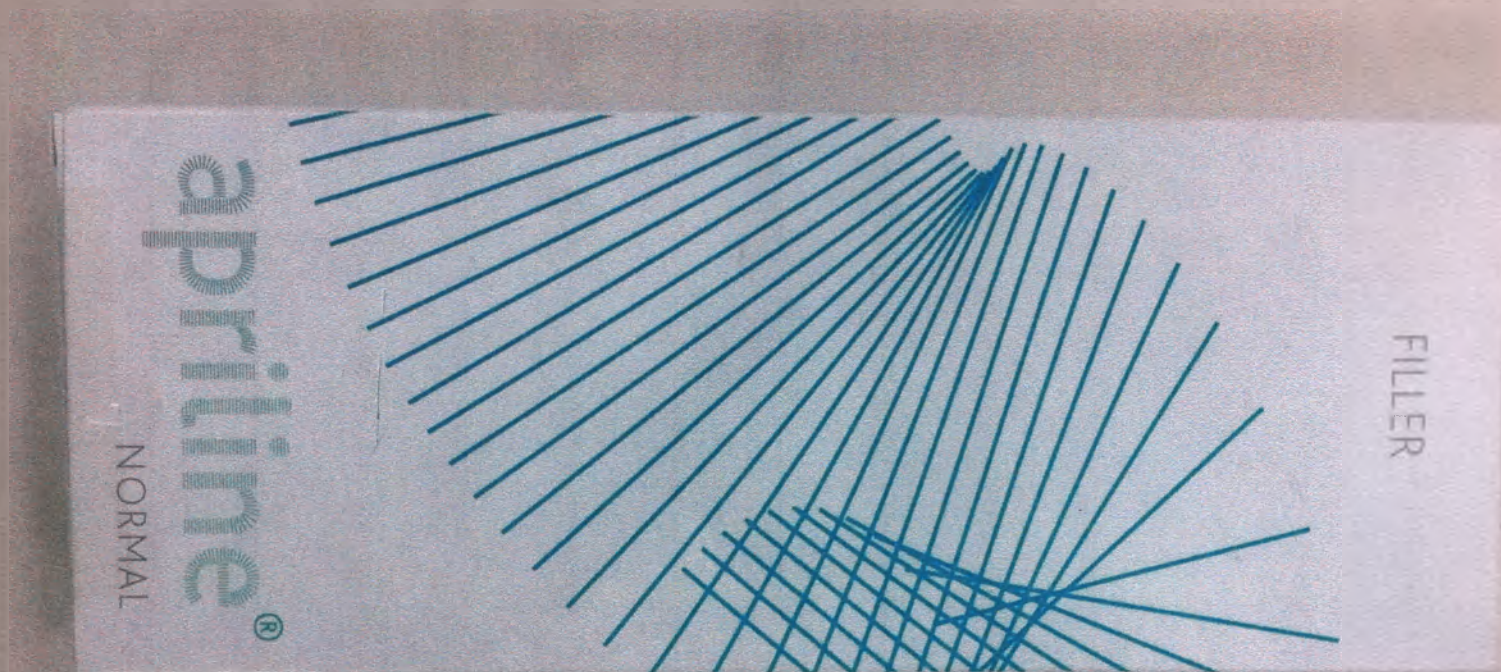
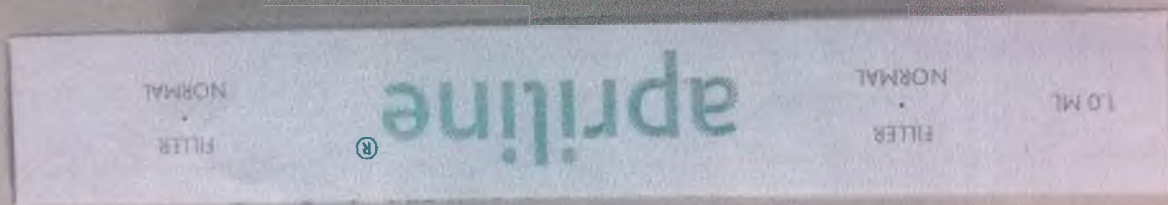


ФОТОГРАФИЧЕСКИЕ ИЗОБРАЖЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ
«ИМПЛАНТАТ ИНТРАДЕРМАЛЬНЫЙ APRILINE NORMAL С УСТРОЙСТВОМ ДЛЯ ВВЕДЕНИЯ» ПРОИЗВОДСТВА КОМПАНИИ «SUISSELLE» S.A., ШВЕЙЦАРИЯ





Apriline normal

LOT 903145



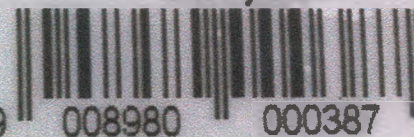
2019-08

Apriline normal

LOT 903145

Suisselle Sarl

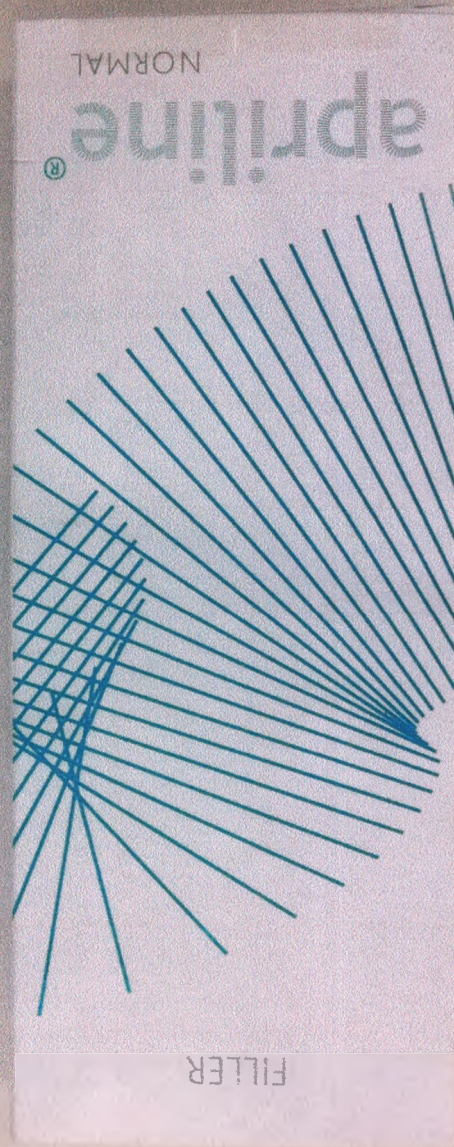
1x1,0ml



Apriline normal

LOT 903145

Suisselle Sarl



EN: Apriline® normal is a viscoelastic solution for intradermal use containing 23 mg/ml sodium hyaluronate.

DE: Apriline® normal ist eine viskoelastische Lösung zur intradermalen Anwendung: es enthält 23 mg/ml Natrium-hyaluronat.

FR: Apriline® normal est une solution viscoélastique pour injection intra-dermique contenant 23 mg/ml d'acide hyaluronique sodium.

IT: Apriline® normal è una soluzione viscoelastica per uso intradermico contenente 23 mg/ml di sodico ialuronato.

ES: Apriline® normal es una solución visco-elástica para uso intradérmico que contiene 23 mg/ml de hialuronato sódico.

PT: Apriline® normal é uma solução viscoelástica para utilização intradérmica, contendo 23 mg/ml de hialuronato de sódio.

PL: Wypełniacz Apriline® normal to roztwór viskoelastyczny przeznaczony do iniekcji w skórę właściwą zawierający hialuronian sodu 23 mg/ml.

CS: Apriline® normal je viskoelastický roztok pro intradermální použití, který obsahuje 23 mg/ml hyaluronátu sodného.

RU: Apriline® normal представляет собой вязко-эластичный раствор для внутрискожного введения, содержащий 23 мг/мл гиалуроната натрия.

UA: Apriline® normal являє собою в'язко-еластичний розчин для внутрішнього введення, що містить 23 мг/мл гіалуронату натрію.

This box contains:

CE 2x 27G 1/2"
0120 Sterimedix, UK

STERILE Needle

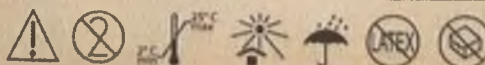
CE
1014

1 x

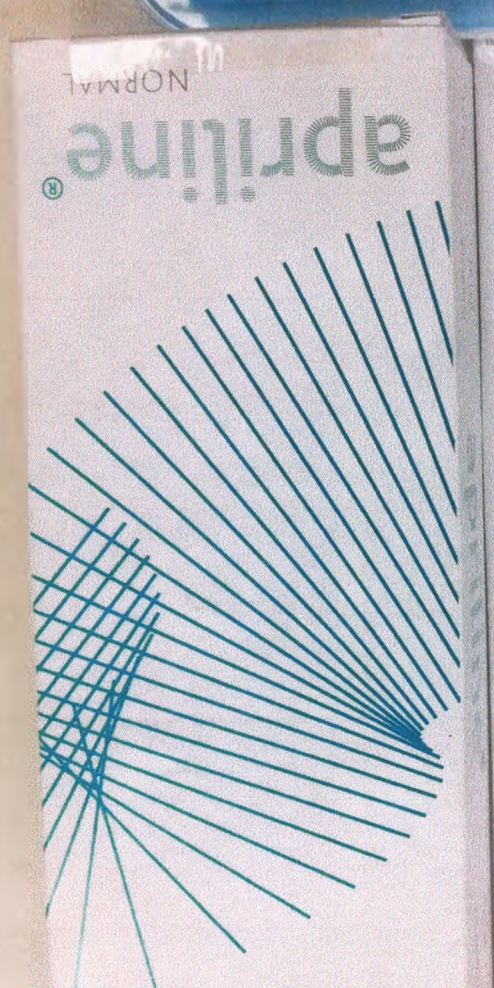
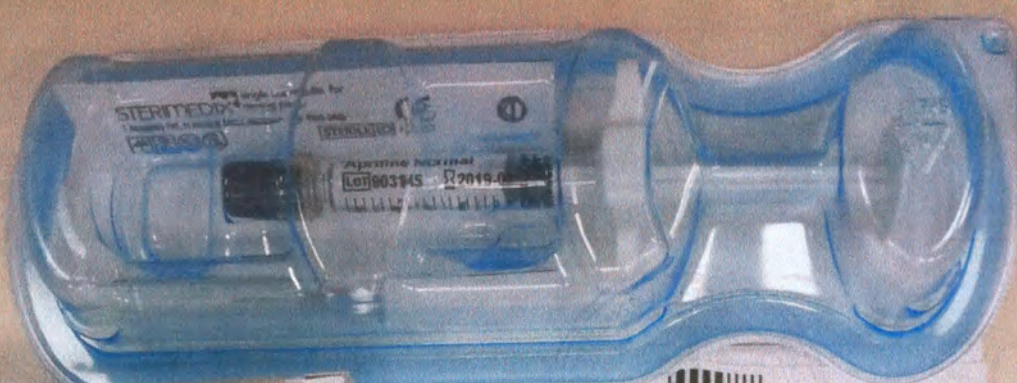
STERILE



SUISSELLE
CEI 3, Rue Galilée 6
1400 Yverdon-les-Bains
Switzerland
www.suisselle.ch
www.apriline.ch







Иструкция по применению
Средство для лечения воспалительных заболеваний глаз.
Содержит: 1. Описание препарата. 2. Показания. 3. Противопоказания. 4. Способ применения. 5. Побочные эффекты. 6. Взаимодействие с другими препаратами. 7. Особые указания. 8. Срок годности. 9. Условия хранения. 10. Производитель.

Показания:
Апринин® применяется для лечения воспалительных заболеваний глаз, сопровождающихся зудом, покраснением, отеком, слезотечением, гнойным отделяемым.

Противопоказания:
Апринин® противопоказан при повышенной чувствительности к компонентам препарата.

Способ применения:
Апринин® закапывают в конъюнктивальный мешок 1-2 раза в день.

Побочные эффекты:
Апринин® может вызывать аллергические реакции.

Взаимодействие с другими препаратами:
Апринин® не взаимодействует с другими препаратами.

Особые указания:
Апринин® не рекомендуется применять при беременности и кормлении грудью.

Срок годности:
Срок годности препарата составляет 12 месяцев.

Условия хранения:
Хранить препарат в прохладном месте, защищенном от света.

Производитель:
Средство разработано и произведено в России.

Прошито и пронумеровано
и скреплено печатью 7 листов
Генеральный директор ООО «ПЕРФЕКТО»
Н.А. Селянина

МП
« 01 » 08 2017 г.



ПРОЕКТ ЭТИКЕТКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ
«ИМПЛАНТАТ ИНТРАДЕРМАЛЬНЫЙ APRILINE NORMAL С УСТРОЙСТВОМ ДЛЯ ВВЕДЕНИЯ»
ПРОИЗВОДСТВА КОМПАНИИ «SUISSELLE» S.A., ШВЕЙЦАРИЯ

Имплантат интрадермальный APRILINE Normal с устройством для введения

apriline®

Регистрационное удостоверение
на медицинское изделие
№ РЗН от

Комплектация 1. Шприц, содержащий APRILINE Normal объемами: 0,5 мл, 1,0 мл, 1,5 мл, 2,0 мл, 2,5 мл, 3,0 мл.
2. Две одноразовые стерильные иглы 27G ½" x 13 мм для введения имплантата.
3. Листок-вкладыш с описанием продукта.

Состав: Гиалуронат натрия с высокой степенью поперечных связей, 23 мг/мл.
Фосфатный буфер pH 6,8–7,4

Имплантат интрадермальный APRILINE Normal предназначен для коррекции морщин (от глубоких до средних) на лице, восстановления потерянного объема мягких тканей лица, армирование кожи лица и тела, а также для увеличения объема губ.

Уровень и продолжительность коррекции зависят от типа лечения, напряжения кожной ткани в месте введения, глубины введения в кожу и технике введения.

Вводится в дерму (поверхностные, средние и глубокие слои) и гиподерму (подкожно-жировая клетчатка).

Область применения – косметология, пластическая хирургия.

Медицинское изделие должно применяться только врачами, специально обученными методике инъекционного восстановления объема лица, без использования инструментальных методов введения (к примеру: не использовать мезоинъектор).

ИЗДЕЛИЕ ОДНОРАЗОВОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ! СТЕРИЛЬНО!

Прежде чем начать использовать медицинское изделие, необходимо внимательно ознакомиться с инструкцией по применению.

После хранения материала в холодном помещении или после перевозки в зимних условиях перед применением необходимо выдержать упаковки с материалом при комнатной температуре в течение 2-х час.

Условия эксплуатации медицинского изделия должны соблюдаться согласно СанПиН 2.1.3.2630-10 "Санитарно-эпидемиологические требования к организациям, осуществляющим медицинскую деятельность".

При соблюдении рекомендованного способа хранения стабильны до конца срока годности, отмеченного на упаковке.

Срок годности: три года с даты производства.

Номер ЛОТА и окончание срок годности указаны на стикере производителя.

Рекомендованный способ хранения не вскрытых упаковок:

температура от +2° С до +25° С, не замораживать.

влажность от 10 до 80%.

атмосферном давлении от 500 до 1060 гПа.

Избегать попадания прямого солнечного света, защищать от воздействия тепла, не замораживать, обращаться с осторожностью.

В России соблюдение гарантийных обязательств и принятия рекламаций возложены на уполномоченного представителя производителя, компанию ООО «ПЕРФЕКТО» (Группа Компаний МАРТИНЕКС)

Производитель:
«SUISSELLE», S.A.

suisselle 
beauty • science • innovation

«SUISSELLE», S.A. ("СУИССЕЛЬ", С.А.)
6 Rue de Galilee, 1400 Yverdon-les-Bains, Switzerland - Швейцария
Phone: +41 21 544 32 80 / Fax: +41 21 544 32 81

info@suisselle.ch

Центральный офис

115093, г. Москва, ул. Павловская, д.7.

Тел/факс: +7 (495) 741-70-87, 7 (499) 707-09-00, alo@martinex.ru

Представительство в России:
ООО «ПЕРФЕКТО»

Martinex

Медицинское изделие относится к Классу Б по классификации опасности (согласно СанПиН 2.1.7.2790-10).

Упаковочные материалы, картонная коробка и блистер, относится к Классу А по классификации опасности (согласно СанПиН 2.1.7.2790-10).

Использованные материалы утилизируются согласно указанному классу опасности медицинских отходов по СанПиН 2.1.7.2790-10.



Луер-ЛОК
замковое
соединение

Генеральный директор ООО «ПЕРФЕКТО»



И.А. Селянина

Прошито и пронумеровано
и скреплено печатью 2 листов
Генеральный директор ООО «ПЕРФЕКТО»
Н.А. Селянина

МП
«01» 08 2017 г.

