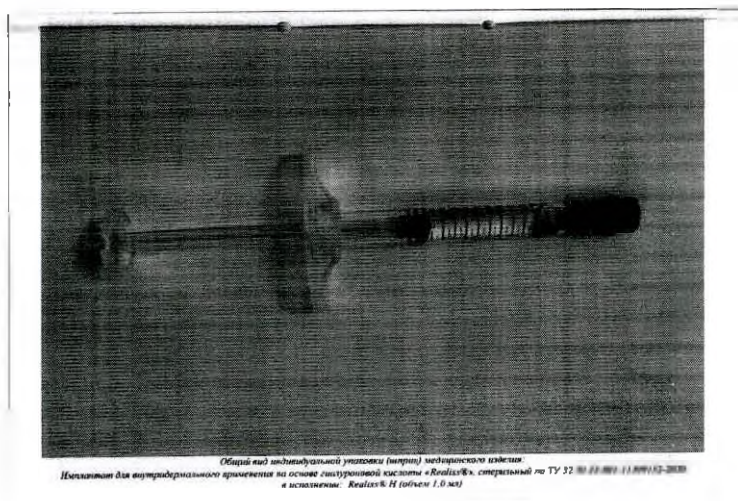


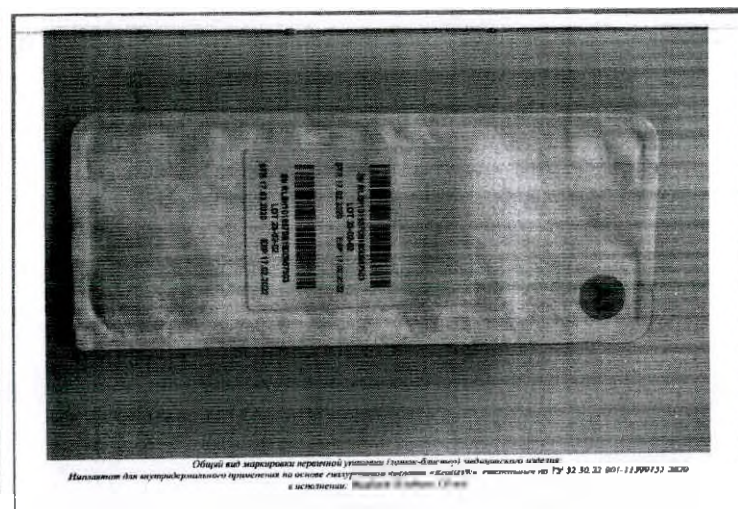
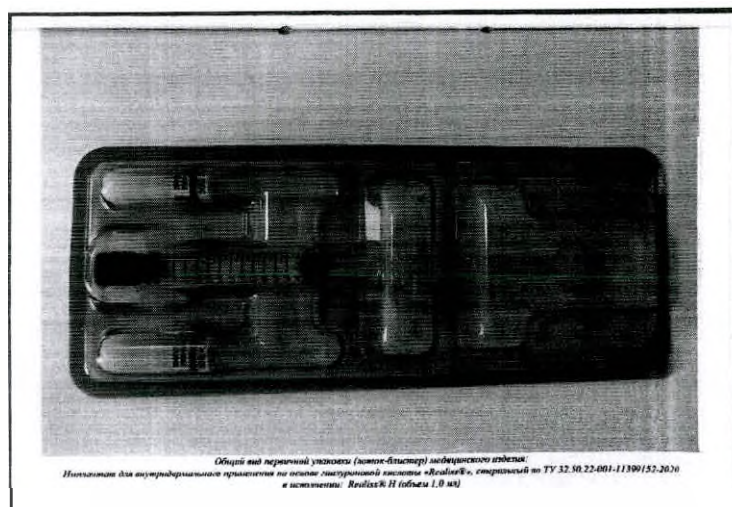
"УТВЕРЖДАЮ"  
генеральный директор  
ООО "АПТОС ГРУПП"  
Г.Н. Каджая  
2020 г.

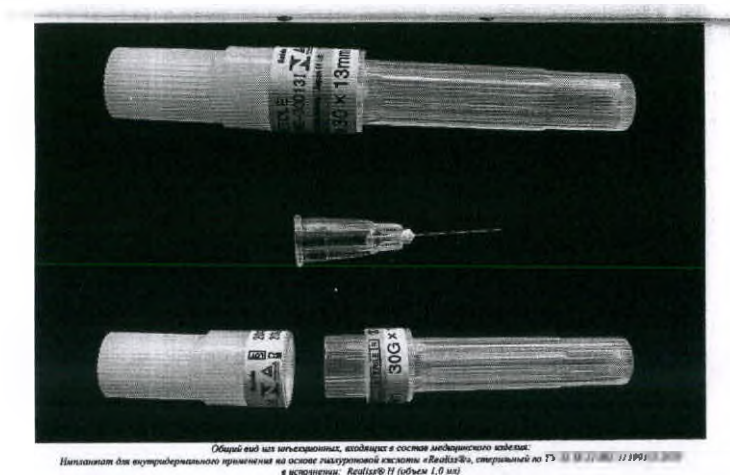
Фотографические изображения медицинского изделия

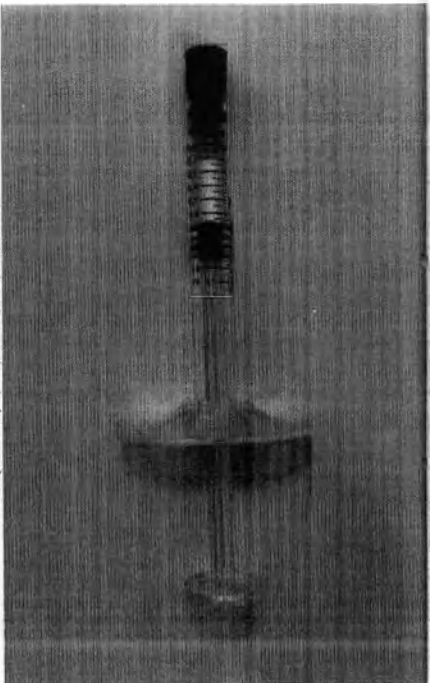
Имплантат для внутридермального применения на основе  
гиалуроновой кислоты «Realize<sup>®</sup>», стерильный  
по ТУ 32.50.22-001-11399152-2020,  
в исполнении 1 (см. Приложение 1)



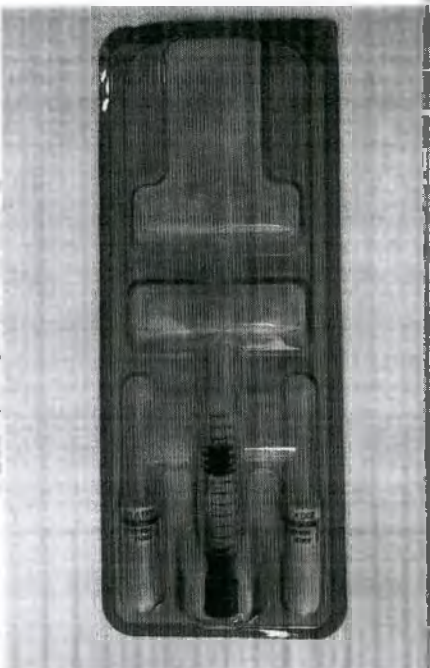
2020







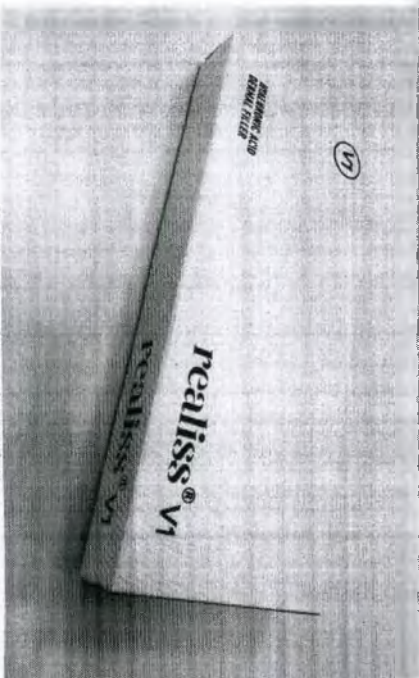
Склад и заводской номер (серия) инструмента указать  
 Регистрации для идентификации: инструмент из нержавеющей стали, изготовленный по ТУ 32.30.22-80, 1199125-2020  
 в количестве: Зубовид 0,25 шт



Склад и заводской номер (серия) инструмента указать  
 Регистрации для идентификации: инструмент из нержавеющей стали, изготовленный по ТУ 32.30.22-80, 1199125-2020  
 в количестве: Зубовид 0,25 шт



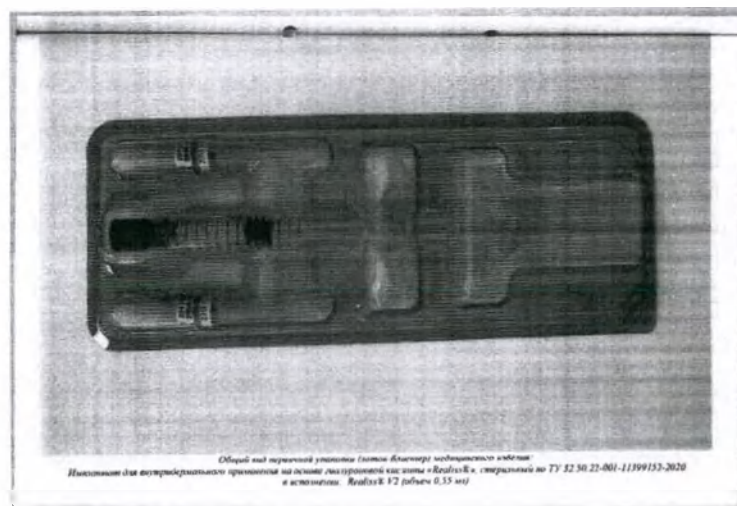
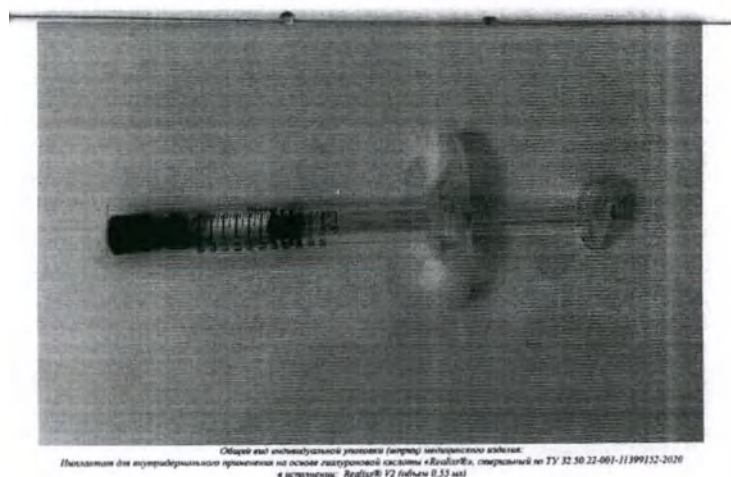
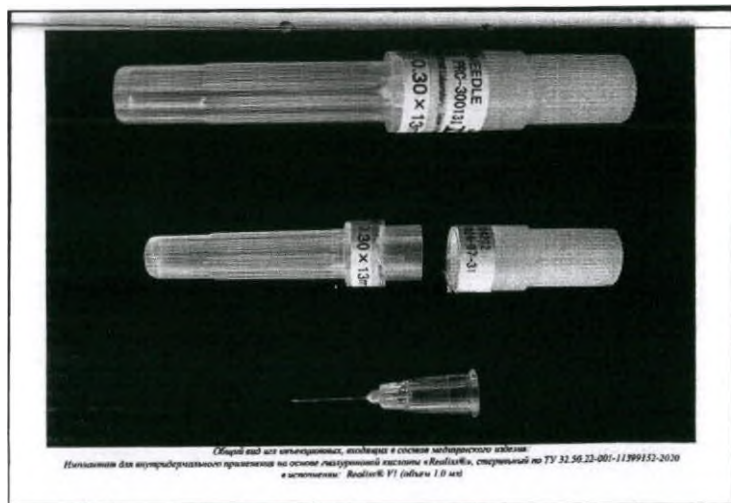
Склад и заводской номер (серия) инструмента указать  
 Регистрации для идентификации: инструмент из нержавеющей стали, изготовленный по ТУ 32.30.22-80, 1199125-2020  
 в количестве: Зубовид 0,25 шт

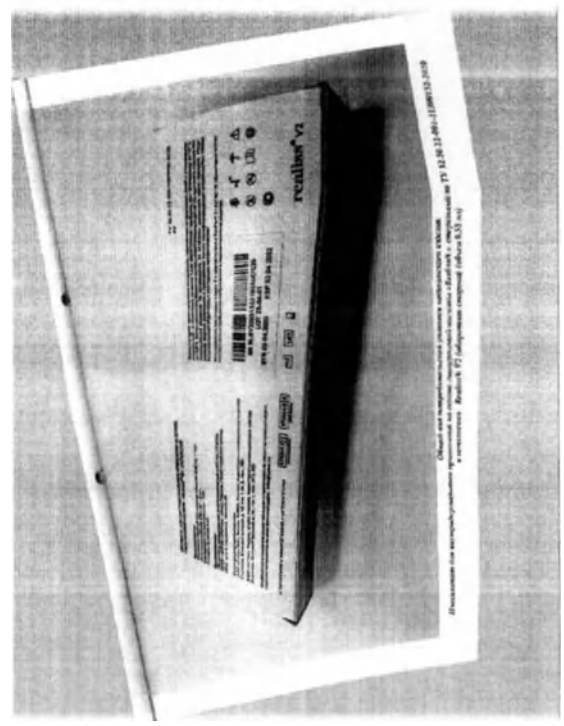
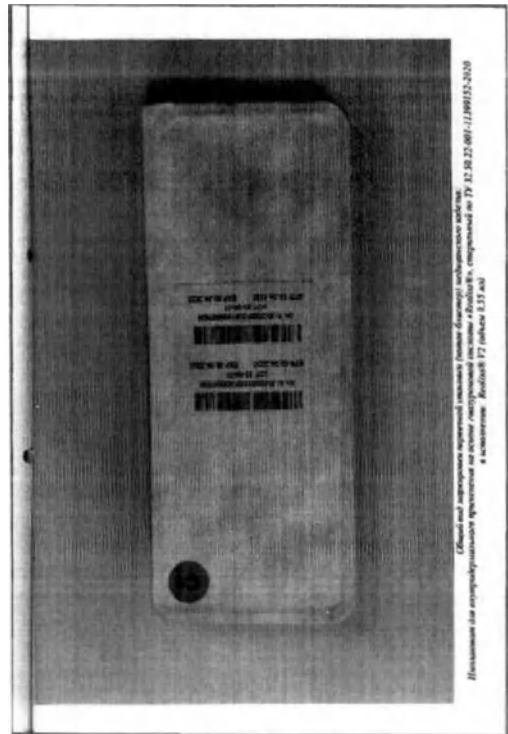


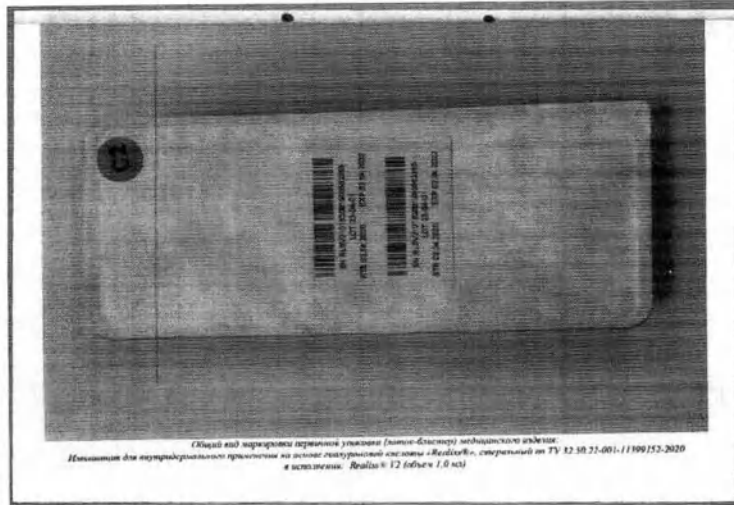
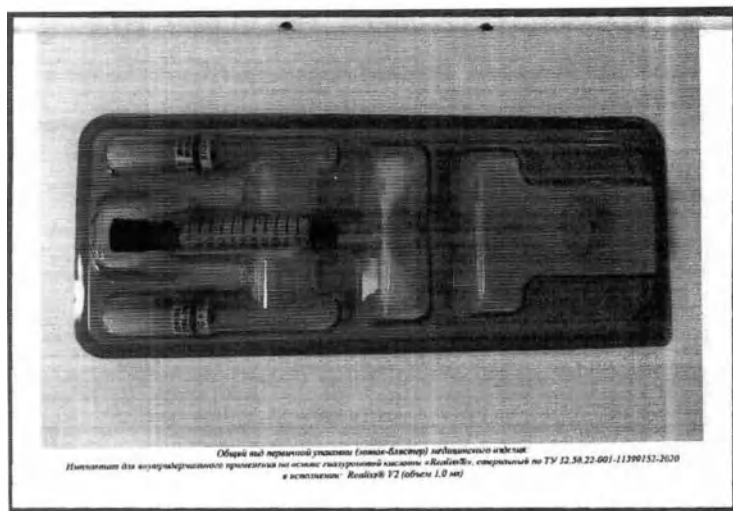
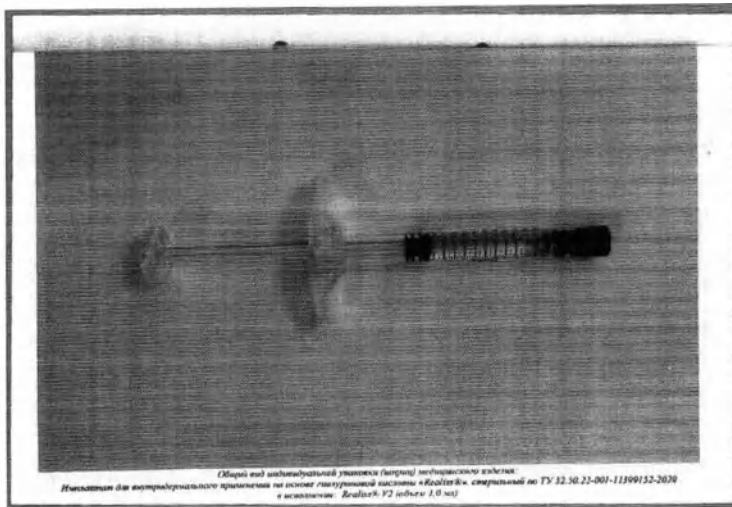
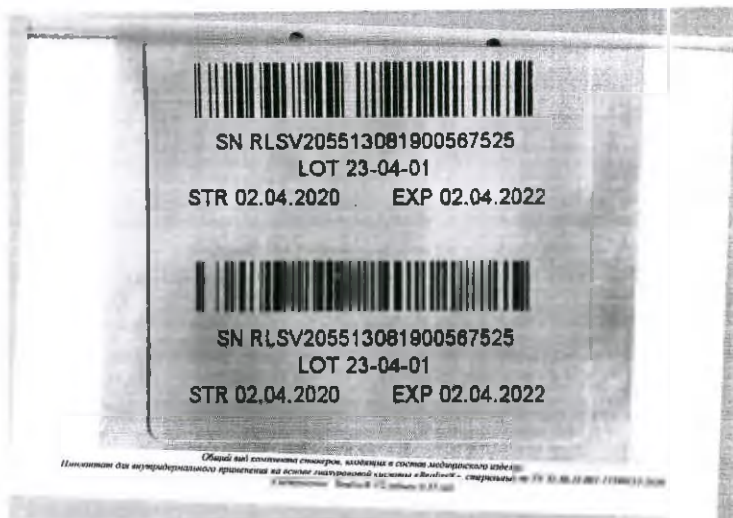
Склад и заводской номер (серия) инструмента указать  
 Регистрации для идентификации: инструмент из нержавеющей стали, изготовленный по ТУ 32.30.22-80, 1199125-2020  
 в количестве: Зубовид 0,25 шт

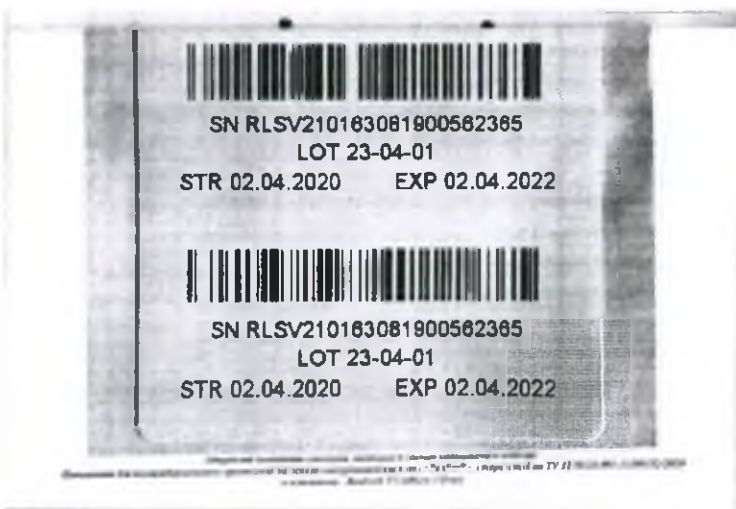
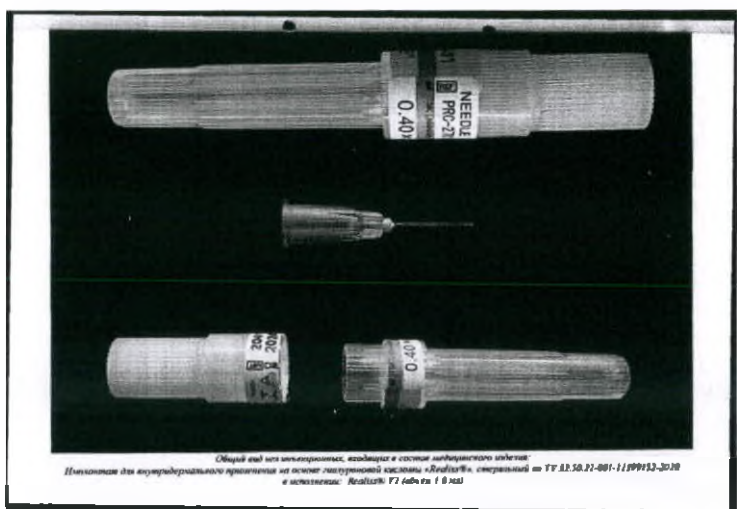




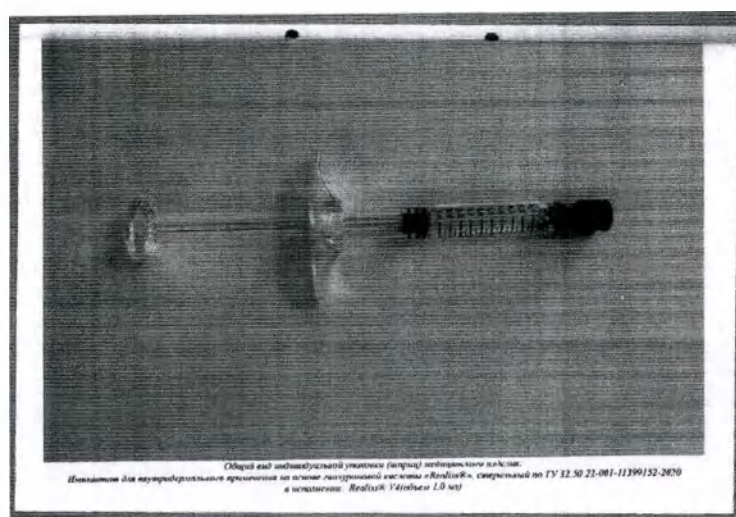
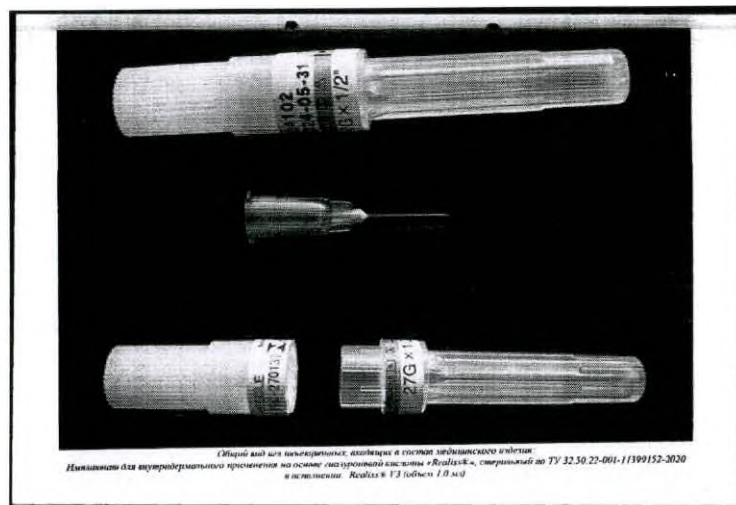
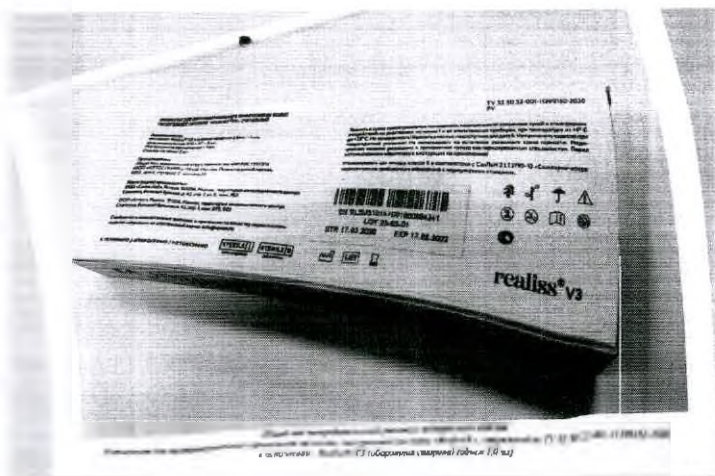


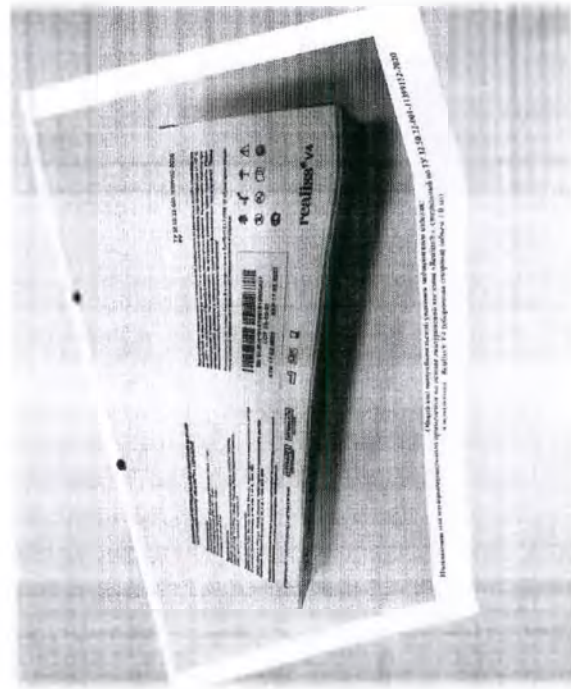
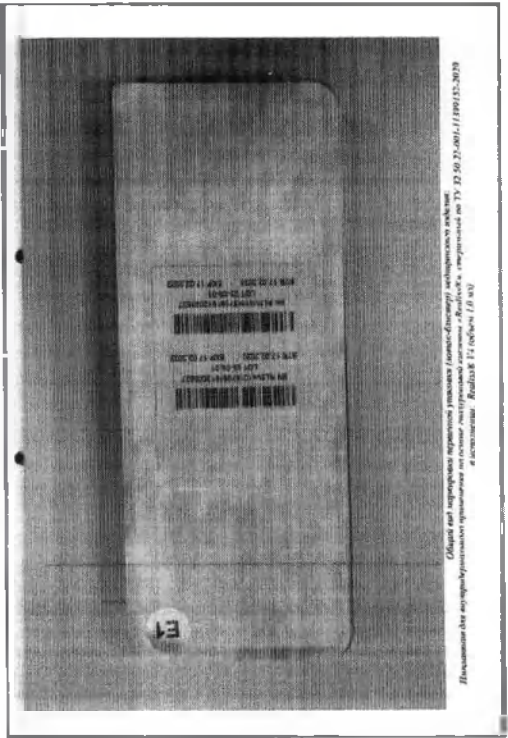
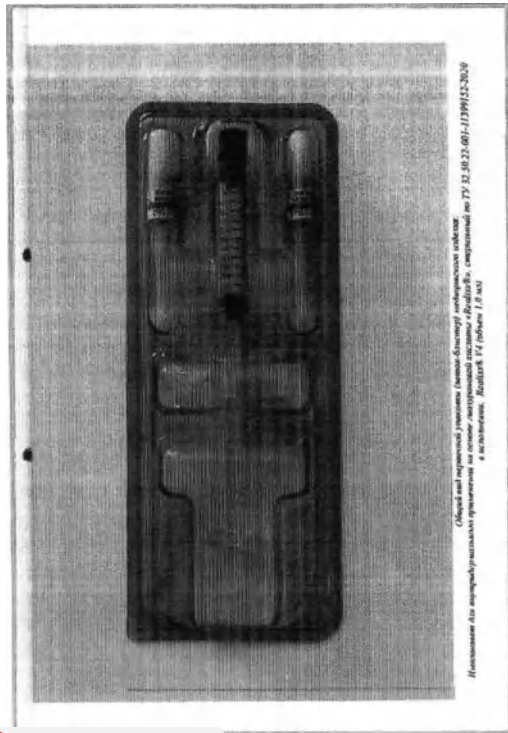


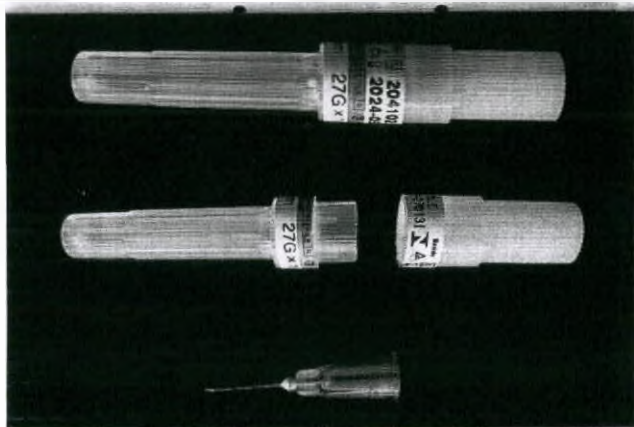












Общий вид из комплекта, входящего в состав медицинского изделия:  
Имплантат для внутримышечного применения на основе гиалуроновой кислоты «Realiss® H», стерильный по ТУ 32.50.22-001-11399152-2020  
и иглы: Игла 18 калибра (18 мм)



SN RLSV410157081912003627  
LOT 23-03-01  
STR 17.02.2020 EXP 17.02.2022



SN RLSV410157081912003627  
LOT 23-03-01  
STR 17.02.2020 EXP 17.02.2022

Общий вид транспортной упаковки медицинского изделия:  
Имплантат для внутримышечного применения на основе гиалуроновой кислоты «Realiss® H», стерильный по ТУ 32.50.22-001-11399152-2020  
на примере изделия Realiss® H

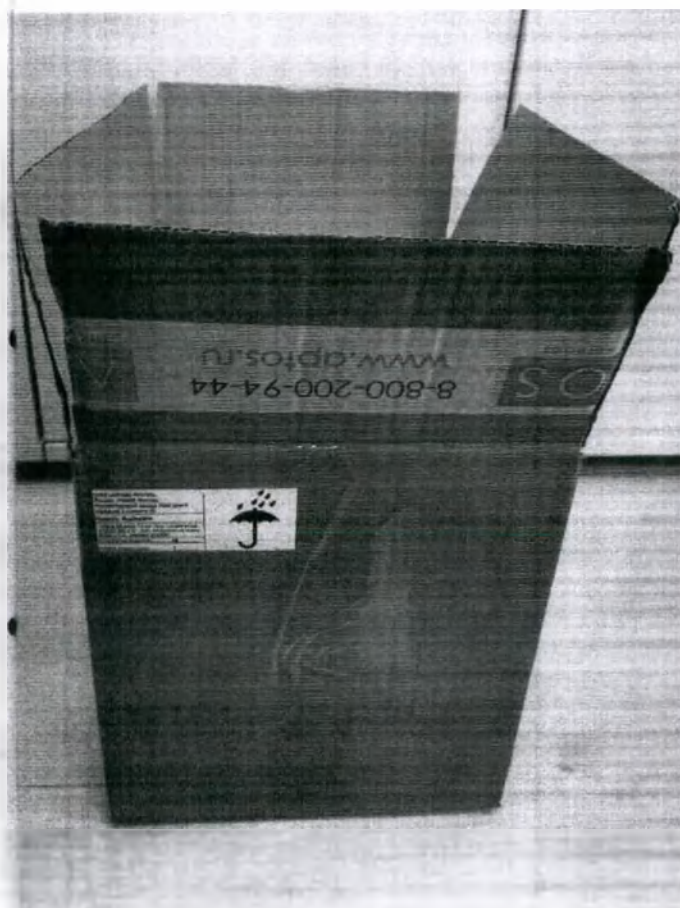
## ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Имплантат для  
внутримышечного  
применения на основе  
гиалуроновой кислоты  
«Realiss® H»,  
стерильный.

по ТУ 32.50.22-001-11399152-2020

**realiss® H**

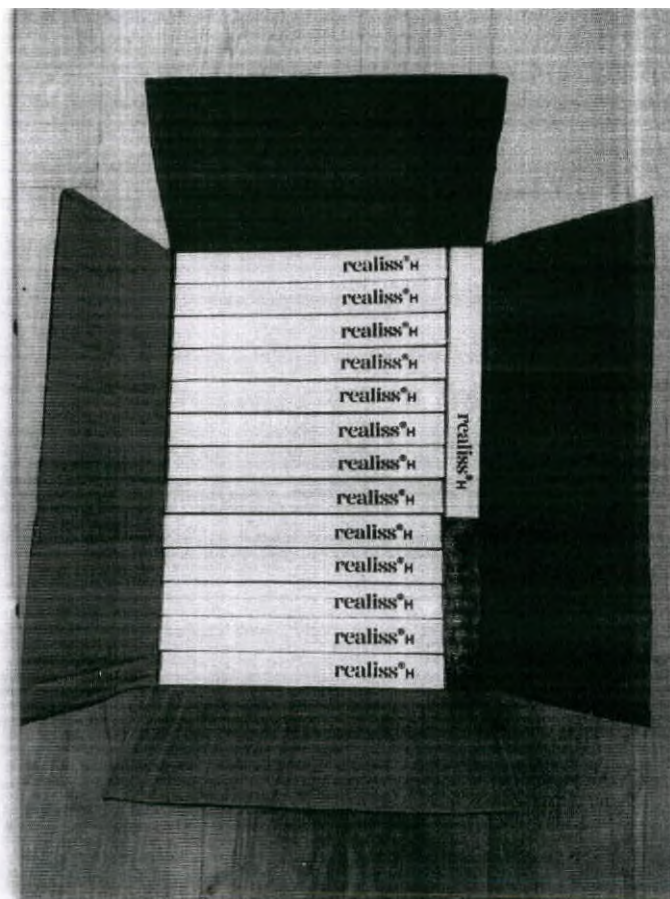
2020



Общий вид транспортной упаковки медицинского изделия:  
Имплантат для внутримышечного применения на основе гиалуроновой кислоты «Realiss® H», стерильный по  
ТУ 32.50.22-001-11399152-2020  
(на примере изделия Realiss® H)

Имплантат для внутрисуставного применения на основе гиалуроновой кислоты «Realiss®», стерильный по ТУ 32.50.22-001-11399152-2020 в исполнениях:

1. Realiss® H (в комплектациях):
  - шприц объемом 1,0 мл - 1 шт., с иглой инъекционной 30G x 1/2" - 2 шт., инструкция по применению - 1 шт., комплект этикеток;
  - шприц объемом 1,0 мл - 2 шт., с иглой инъекционной 30G x 1/2" - 4 шт., инструкция по применению - 1 шт., комплект этикеток).
2. Realiss® V1 (в комплектациях):
  - шприц объемом 0,55 мл - 1 шт., с иглой инъекционной 30G x 1/2" - 2 шт., инструкция по применению - 1 шт., комплект этикеток;
  - шприц объемом 1,0 мл - 1 шт., с иглой инъекционной 30G x 1/2" - 2 шт., инструкция по применению - 1 шт., комплект этикеток;
  - шприц объемом 1,0 мл - 2 шт., с иглой инъекционной 30G x 1/2" - 4 шт., инструкция по применению - 1 шт., комплект этикеток).
3. Realiss® V2 (в комплектациях):
  - шприц объемом 0,55 мл - 1 шт., с иглой инъекционной 27G x 1/2" - 2 шт., инструкция по применению - 1 шт., комплект этикеток;
  - шприц объемом 1,0 мл - 1 шт., с иглой инъекционной 27G x 1/2" - 2 шт., инструкция по применению - 1 шт., комплект этикеток;
  - шприц объемом 1,0 мл - 2 шт., с иглой инъекционной 27G x 1/2" - 4 шт., инструкция по применению - 1 шт., комплект этикеток).
4. Realiss® V3 (в комплектациях):
  - шприц объемом 1,0 мл - 1 шт., с иглой инъекционной 27G x 1/2" - 2 шт., инструкция по применению - 1 шт., комплект этикеток;
  - шприц объемом 1,0 мл - 2 шт., с иглой инъекционной 27G x 1/2" - 4 шт., инструкция по применению - 1 шт., комплект этикеток).
5. Realiss® V4 (в комплектациях):
  - шприц объемом 1,0 мл - 1 шт., с иглой инъекционной 27G x 1/2" - 2 шт., инструкция по применению - 1 шт., комплект этикеток;
  - шприц объемом 1,0 мл - 2 шт., с иглой инъекционной 27G x 1/2" - 4 шт., инструкция по применению - 1 шт., комплект этикеток).



Общий вид упаковки в торговую упаковку медицинского изделия:  
имплант для внутрисуставного применения на основе гиалуроновой кислоты «Realiss®», стерильный по  
ТУ 32.50.22-001-11399152-2020  
(на примере исполнения Realiss® H)

Всего страниц: 1  
Генеральный директор  
ООО «ЦИРМИ»  
Корнеев Г.И.



"УТВЕРЖДАЮ"

Генеральный директор

ООО "АПТОС ГРУПП"

Г.Н. Каджая

"09" сентября 20 22 г.

Проекты этикеток для медицинского изделия:

**Имплантат для внутридермального применения на основе  
гиалуроновой кислоты «Realiss®», стерильный  
по ТУ 32.50.22-001-11399152-2020  
(см. Приложение 1)**

20 22

**ИМПЛАНТАТ ДЛЯ ВНУТРИДЕРМАЛЬНОГО ПРИМЕНЕНИЯ НА ОСНОВЕ  
ГИАЛУРОНОВОЙ КИСЛОТЫ «REALISS®V1», СТЕРИЛЬНЫЙ**

ТУ 32.50.22-001-11399152-2020  
РУ

**Комплектность:**

Имплантат Realiss® V1 в шприце объемом 0,55 мл — 1 шт.;  
Первичная упаковка с маркировкой — 1 шт.;  
Потребительская упаковка с маркировкой — 1 шт.;  
Игла инъекционная 30G x ½", производства «ТСК Лаборатори», Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 — 2 шт.;  
Инструкция по применению — 1 шт.;  
Этикетки самоклеящиеся (стикеры) — не менее 2 шт.

**Производитель:**

Общество с ограниченной ответственностью «АПТОС ГРУПП»  
(ООО «АПТОС ГРУПП»), 115432, Москва, Проектируемый проезд,  
4062, дом 6, строение 2, комната 23

**Место (адрес) производства:**

ООО «Сигма Лаб», Россия, 143026, Москва, территория инновационного центра Сколково,  
Большой бульвар, д. 42, стр. 1, эт. 3, пом. 785

ООО «Аптос», Россия, 121205, Москва, территория инновационного центра Сколково,  
Большой бульвар, д. 42, стр. 1, пом. 873, 885

Сообщения о нежелательных явлениях и претензии по качеству медицинского изделия  
направлять на электронный адрес: [info@aptos.ru](mailto:info@aptos.ru)

Хранить в сухих проветриваемых помещениях, защищенных от солнечных лучей и атмосферных  
воздействий, на расстоянии не менее 1 м от отопительных приборов, при температуре от +5° С  
до +25° С. Не замораживать! Хранить в местах, недоступных для детей. Не применять изделие  
при поврежденной упаковке! Не использовать по истечении указанного срока годности. Меди-  
цинское изделие разрешено к применению только квалифицированным специалистам. Перед  
использованием обратитесь к инструкции по применению!

Утилизировать как отходы класса Б в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21.



СТЕРИЛЬНО / АПИРОГЕННО / НЕТОКСИЧНО



**realiss® v1**

*Проект маркировки упаковки медицинского изделия:* Имплантат для внутридермального применения на основе гиалуроновой кислоты «Realiss®», стерильный по ТУ 32.50.22-001-11399152-2020

**Исполнение 1:**

- имплантат Realiss® V1 в шприце объемом 0,55 мл - 1 шт.;
- первичная упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- потребительская упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- игла инъекционная 30G x ½", производства "ТСК Лаборатори", Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 - 2 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.;
- этикетки самоклеящиеся (стикеры) - не менее 2 шт.

**ИМПЛАНТАТ ДЛЯ ВНУТРИДЕРМАЛЬНОГО ПРИМЕНЕНИЯ НА ОСНОВЕ  
ГИАЛУРОНОВОЙ КИСЛОТЫ «REALISS®V1», СТЕРИЛЬНЫЙ**

ТУ 32.50.22-001-11399152-2020  
РУ

**Комплектность:**

Имплантат Realiss® V1 в шприце объемом 1,0 мл — 1 шт.;  
Первичная упаковка с маркировкой — 1 шт.;  
Потребительская упаковка с маркировкой — 1 шт.;  
Игла инъекционная 30G x ½", производства «ТСК Лаборатори», Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 — 2 шт.;  
Инструкция по применению — 1 шт.;  
Этикетки самоклеящиеся (стикеры) — не менее 2 шт.

**Производитель:**

Общество с ограниченной ответственностью «АПТОС ГРУПП»  
(ООО «АПТОС ГРУПП»), 115432, Москва, Проектируемый проезд,  
4062, дом 6, строение 2, комната 23

**Место (адрес) производства:**

ООО «Сигма Лаб», Россия, 143026, Москва, территория инновационного центра Сколково,  
Большой бульвар, д. 42, стр. 1, эт. 3, пом. 785

ООО «Аптос», Россия, 121205, Москва, территория инновационного центра Сколково,  
Большой бульвар, д. 42, стр. 1, пом. 873, 885

Сообщения о нежелательных явлениях и претензии по качеству медицинского изделия  
направлять на электронный адрес: [info@aptos.ru](mailto:info@aptos.ru)

Хранить в сухих проветриваемых помещениях, защищенных от солнечных лучей и атмосферных  
воздействий, на расстоянии не менее 1 м от отопительных приборов, при температуре от +5° С  
до +25° С. Не замораживать! Хранить в местах, недоступных для детей. Не применять изделие  
при поврежденной упаковке! Не использовать по истечении указанного срока годности. Меди-  
цинское изделие разрешено к применению только квалифицированным специалистам. Перед  
использованием обратитесь к инструкции по применению!

Утилизировать как отходы класса Б в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21.



СТЕРИЛЬНО / АПИРОГЕННО / НЕТОКСИЧНО



**realiss® v1**

*Проект маркировки упаковки медицинского изделия:* Имплантат для внутридермального применения на основе гиалуроновой кислоты «Realiss®», стерильный по ТУ 32.50.22-001-11399152-2020

**Исполнение 1:**

- имплантат Realiss® V1 в шприце объемом 1,0 мл - 1 шт.;
- первичная упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- потребительская упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- игла инъекционная 30G x ½", производства "ТСК Лаборатори", Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 - 2 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.;
- этикетки самоклеящиеся (стикеры) - не менее 2 шт.

**ИМПЛАНТАТ ДЛЯ ВНУТРИДЕРМАЛЬНОГО ПРИМЕНЕНИЯ НА ОСНОВЕ  
ГИАЛУРОНОВОЙ КИСЛОТЫ «REALISS®V1», СТЕРИЛЬНЫЙ**

ТУ 32.50.22-001-11399152-2020  
РУ

**Комплектность:**

Имплантат Realiss® V1 в шприце объемом 1,0 мл – 2 шт.;  
Первичная упаковка с маркировкой – 2 шт.;  
Потребительская упаковка с маркировкой – 1 шт.;  
Игла инъекционная 30G x ½", производства «ТСК Лаборатори»,  
Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 – 4 шт.;  
Инструкция по применению – 1 шт.;  
Этикетки самоклеящиеся (стикеры) – не менее 2 шт.

**Производитель:**

Общество с ограниченной ответственностью «АПТОС ГРУПП»  
(ООО «АПТОС ГРУПП»), 115432, Москва, Проектируемый проезд,  
4062, дом 6, строение 2, комната 23

**Место (адрес) производства:**

ООО «Сигма Лаб», Россия, 143026, Москва, территория инновационного центра Сколково,  
Большой бульвар, д. 42, стр. 1, эт. 3, пом. 785

ООО «Аптос», Россия, 121205, Москва, территория инновационного центра Сколково,  
Большой бульвар, д. 42, стр. 1, пом. 873, 885

Сообщения о нежелательных явлениях и претензии по качеству медицинского изделия  
направлять на электронный адрес: [info@aptos.ru](mailto:info@aptos.ru)

Хранить в сухих проветриваемых помещениях, защищенных от солнечных лучей и атмосферных  
воздействий, на расстоянии не менее 1 м от отопительных приборов, при температуре от +5° С  
до +25° С. Не замораживать! Хранить в местах, недоступных для детей. Не применять изделие  
при поврежденной упаковке! Не использовать по истечении указанного срока годности. Меди-  
цинское изделие разрешено к применению только квалифицированным специалистам. Перед  
использованием обратитесь к инструкции по применению!

Утилизировать как отходы класса Б в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21.



СТЕРИЛЬНО / АПИРОГЕННО / НЕТОКСИЧНО



realiss® V1

*Проект маркировки упаковки медицинского изделия:* Имплантат для внутридермального применения на основе гиалуроновой кислоты «Realiss®», стерильный по ТУ 32.50.22-001-11399152-2020

**Исполнение 1:**

- имплантат Realiss® V1 в шприце объемом 1,0 мл - 2 шт.;
- первичная упаковка с маркировкой - 2 шт.;
- потребительская упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- игла инъекционная 30G x ½", производства "ТСК Лаборатори", Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 - 4 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.;
- этикетки самоклеящиеся (стикеры) - не менее 2 шт.

**ИМПЛАНТАТ ДЛЯ ВНУТРИДЕРМАЛЬНОГО ПРИМЕНЕНИЯ НА ОСНОВЕ  
ГИАЛУРОНОВОЙ КИСЛОТЫ «REALISS®V2», СТЕРИЛЬНЫЙ**

ТУ 32.50.22-001-11399152-2020  
РУ

**Комплектность:**

Имплантат Realiss® V2 в шприце объемом 0,55 мл — 1 шт.;  
Первичная упаковка с маркировкой — 1 шт.;  
Потребительская упаковка с маркировкой — 1 шт.;  
Игла инъекционная 27G x ½", производства «ТСК Лаборатори»,  
Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 — 2 шт.;  
Инструкция по применению — 1 шт.;  
Этикетки самоклеящиеся (стикеры) — не менее 2 шт.

**Производитель:**

Общество с ограниченной ответственностью «АПТОС ГРУПП»  
(ООО «АПТОС ГРУПП»), 115432, Москва, Проектируемый проезд,  
4062, дом 6, строение 2, комната 23

**Место (адрес) производства:**

ООО «Сигма Лаб», Россия, 143026, Москва, территория инновационного центра Сколково,  
Большой бульвар, д. 42, стр. 1, эт. 3, пом. 785

ООО «Аптос», Россия, 121205, Москва, территория инновационного центра Сколково,  
Большой бульвар, д. 42, стр. 1, пом. 873, 885

Сообщения о нежелательных явлениях и претензии по качеству медицинского изделия  
направлять на электронный адрес: [info@aptos.ru](mailto:info@aptos.ru)

Хранить в сухих проветриваемых помещениях, защищенных от солнечных лучей и атмосферных  
воздействий, на расстоянии не менее 1 м от отопительных приборов, при температуре от +5° С  
до +25° С. Не замораживать! Хранить в местах, недоступных для детей. Не применять изделие  
при поврежденной упаковке! Не использовать по истечении указанного срока годности. Меди-  
цинское изделие разрешено к применению только квалифицированным специалистам. Перед  
использованием обратитесь к инструкции по применению!

Утилизировать как отходы класса Б в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21.



СТЕРИЛЬНО / АПИРОГЕННО / НЕТОКСИЧНО



для шприца



для иглы



realiss® v2

*Проект маркировки упаковки медицинского изделия:* Имплантат для внутридермального применения на основе гиалуроновой кислоты «Realiss®»,  
стерильный по ТУ 32.50.22-001-11399152-2020

**Исполнение 2:**

- имплантат Realiss® V2 в шприце объемом 0,55 мл -1 шт.;
- первичная упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- потребительская упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- игла инъекционная 27G x ½", производства "ТСК Лаборатори", Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 - 2 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.;
- этикетки самоклеящиеся (стикеры) - не менее 2 шт.

**ИМПЛАНТАТ ДЛЯ ВНУТРИДЕРМАЛЬНОГО ПРИМЕНЕНИЯ НА ОСНОВЕ  
ГИАЛУРОНОВОЙ КИСЛОТЫ «REALISS® V2», СТЕРИЛЬНЫЙ**

ТУ 32.50.22-001-11399152-2020  
РУ

**Комплектность:**

Имплантат Realiss® V2 в шприце объемом 1,0 мл — 1 шт.;  
Первичная упаковка с маркировкой — 1 шт.;  
Потребительская упаковка с маркировкой — 1 шт.;  
Игла инъекционная 27G x 1/2", производства «ТСК Лаборатори»,  
Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 — 2 шт.;  
Инструкция по применению — 1 шт.;  
Этикетки самоклеящиеся (стикеры) — не менее 2 шт.

**Производитель:**

Общество с ограниченной ответственностью «АПТОС ГРУПП»  
(ООО «АПТОС ГРУПП»), 115432, Москва, Проектируемый проезд,  
4062, дом 6, строение 2, комната 23

**Место (адрес) производства:**

ООО «Сигма Лаб», Россия, 143026, Москва, территория инновационного центра Сколково,  
Большой бульвар, д. 42, стр. 1, эт. 3, пом. 785

ООО «Аптос», Россия, 121205, Москва, территория инновационного центра Сколково,  
Большой бульвар, д. 42, стр. 1, пом. 873, 885

Сообщения о нежелательных явлениях и претензии по качеству медицинского изделия  
направлять на электронный адрес: [info@aptos.ru](mailto:info@aptos.ru)

Хранить в сухих проветриваемых помещениях, защищенных от солнечных лучей и атмосферных  
воздействий, на расстоянии не менее 1 м от отопительных приборов, при температуре от +5° С  
до +25° С. Не замораживать! Хранить в местах, недоступных для детей. Не применять изделие  
при поврежденной упаковке! Не использовать по истечении указанного срока годности. Меди-  
цинское изделие разрешено к применению только квалифицированным специалистам. Перед  
использованием обратитесь к инструкции по применению!

Утилизировать как отходы класса Б в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21.



СТЕРИЛЬНО / АПИРОГЕННО / НЕТОКСИЧНО



**realiss® v2**

*Проект маркировки упаковки медицинского изделия:* Имплантат для внутридермального применения на основе гиалуроновой кислоты «Realiss®», стерильный по ТУ 32.50.22-001-11399152-2020

**Исполнение 2:**

- имплантат Realiss® V2 в шприце объемом 1,0 мл - 1 шт.;
- первичная упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- потребительская упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- игла инъекционная 27G x 1/2", производства "ТСК Лаборатори", Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 - 2 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.;
- этикетки самоклеящиеся (стикеры) - не менее 2 шт.

**ИМПЛАНТАТ ДЛЯ ВНУТРИДЕРМАЛЬНОГО ПРИМЕНЕНИЯ НА ОСНОВЕ  
ГИАЛУРОНОВОЙ КИСЛОТЫ «REALISS®V2», СТЕРИЛЬНЫЙ**

ТУ 32.50.22-001-11399152-2020  
РУ

**Комплектность:**

Имплантат Realiss® V2 в шприце объемом 1,0 мл — 2 шт.;  
Первичная упаковка с маркировкой — 2 шт.;  
Потребительская упаковка с маркировкой — 1 шт.;  
Игла инъекционная 30G x ½", производства «ТСК Лаборатори»,  
Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 — 4 шт.;  
Инструкция по применению — 1 шт.;  
Этикетки самоклеящиеся (стикеры) — не менее 2 шт.

**Производитель:**

Общество с ограниченной ответственностью «АПТОС ГРУПП»  
(ООО «АПТОС ГРУПП»), 115432, Москва, Проектируемый проезд,  
4062, дом 6, строение 2, комната 23

**Место (адрес) производства:**

ООО «Сигма Лаб», Россия, 143026, Москва, территория инновационного центра Сколково,  
Большой бульвар, д. 42, стр. 1, эт. 3, пом. 785

ООО «Аптос», Россия, 121205, Москва, территория инновационного центра Сколково,  
Большой бульвар, д. 42, стр. 1, пом. 873, 885

Сообщения о нежелательных явлениях и претензии по качеству медицинского изделия  
направлять на электронный адрес: [info@aptos.ru](mailto:info@aptos.ru)

Хранить в сухих проветриваемых помещениях, защищенных от солнечных лучей и атмосферных  
воздействий, на расстоянии не менее 1 м от отопительных приборов, при температуре от +5° С  
до +25° С. Не замораживать! Хранить в местах, недоступных для детей. Не применять изделие  
при поврежденной упаковке! Не использовать по истечении указанного срока годности. Меди-  
цинское изделие разрешено к применению только квалифицированным специалистам. Перед  
использованием обратитесь к инструкции по применению!

Утилизировать как отходы класса Б в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21.



СТЕРИЛЬНО / АПИРОГЕННО / НЕТОКСИЧНО



**realiss® v2**

*Проект маркировки упаковки медицинского изделия:* Имплантат для внутридермального применения на основе гиалуроновой кислоты «Realiss®»,  
стерильный по ТУ 32.50.22-001-11399152-2020

**Исполнение 2:**

- имплантат Realiss® V2 в шприце объемом 1,0 мл - 2 шт.;
- первичная упаковка с маркировкой - 2 шт.;
- потребительская упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- игла инъекционная 27G x ½", производства "ТСК Лаборатори", Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 - 4 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.;
- этикетки самоклеящиеся (стикеры) - не менее 2 шт.

**ИМПЛАНТАТ ДЛЯ ВНУТРИДЕРМАЛЬНОГО ПРИМЕНЕНИЯ НА ОСНОВЕ  
ГИАЛУРОНОВОЙ КИСЛОТЫ «REALISS®V3», СТЕРИЛЬНЫЙ**

ТУ 32.50.22-001-11399152-2020  
РУ

**Комплектность:**

Имплантат Realiss® V3 в шприце объемом 1,0 мл — 1 шт.;  
Первичная упаковка с маркировкой — 1 шт.;  
Потребительская упаковка с маркировкой — 1 шт.;  
Игла инъекционная 27G x ½", производства «ТСК Лаборатори»,  
Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 — 2 шт.;  
Инструкция по применению — 1 шт.;  
Этикетки самоклеящиеся (стикеры) — не менее 2 шт.

**Производитель:**

Общество с ограниченной ответственностью «АПТОС ГРУПП»  
(ООО «АПТОС ГРУПП»), 115432, Москва, Проектируемый проезд,  
4062, дом 6, строение 2, комната 23

**Место (адрес) производства:**

ООО «Сигма Лаб», Россия, 143026, Москва, территория инновационного центра Сколково,  
Большой бульвар, д. 42, стр. 1, эт. 3, пом. 785

ООО «Аптос», Россия, 121205, Москва, территория инновационного центра Сколково,  
Большой бульвар, д. 42, стр. 1, пом. 873, 885

Сообщения о нежелательных явлениях и претензии по качеству медицинского изделия  
направлять на электронный адрес: [info@aptos.ru](mailto:info@aptos.ru)

Хранить в сухих проветриваемых помещениях, защищенных от солнечных лучей и атмосферных  
воздействий, на расстоянии не менее 1 м от отопительных приборов, при температуре от +5° С  
до +25° С. Не замораживать! Хранить в местах, недоступных для детей. Не применять изделие  
при поврежденной упаковке! Не использовать по истечении указанного срока годности. Меди-  
цинское изделие разрешено к применению только квалифицированным специалистам. Перед  
использованием обратитесь к инструкции по применению!

Утилизировать как отходы класса Б в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21.



СТЕРИЛЬНО / АПИРОГЕННО / НЕТОКСИЧНО



**realiss® V3**

*Проект маркировки упаковки медицинского изделия:* Имплантат для внутридермального применения на основе гиалуроновой кислоты «Realiss®»,  
стерильный по ТУ 32.50.22-001-11399152-2020

**Исполнение 3:**

- имплантат Realiss® V3 в шприце объемом 1,0 мл - 1 шт.;
- первичная упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- потребительская упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- игла инъекционная 27G x ½", производства "ТСК Лаборатори", Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 - 2 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.;
- этикетки самоклеящиеся (стикеры) - не менее 2 шт.

**ИМПЛАНТАТ ДЛЯ ВНУТРИДЕРМАЛЬНОГО ПРИМЕНЕНИЯ НА ОСНОВЕ  
ГИАЛУРОНОВОЙ КИСЛОТЫ «REALISS®V3», СТЕРИЛЬНЫЙ**

ТУ 32.50.22-001-11399152-2020  
РУ

**Комплектность:**

Имплантат Realiss® V3 в шприце объемом 1,0 мл — 2 шт.;  
Первичная упаковка с маркировкой — 2 шт.;  
Потребительская упаковка с маркировкой — 1 шт.;  
Игла инъекционная 27G x ½", производства «ТСК Лаборатори»,  
Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 — 4 шт.;  
Инструкция по применению — 1 шт.;  
Этикетки самоклеящиеся (стикеры) — не менее 2 шт.

**Производитель:**

Общество с ограниченной ответственностью «АПТОС ГРУПП»  
(ООО «АПТОС ГРУПП»), 115432, Москва, Проектируемый проезд,  
4062, дом 6, строение 2, комната 23

**Место (адрес) производства:**

ООО «Сигма Лаб», Россия, 143026, Москва, территория инновационного центра Сколково,  
Большой бульвар, д. 42, стр. 1, эт. 3, пом. 785

ООО «Аптос», Россия, 121205, Москва, территория инновационного центра Сколково,  
Большой бульвар, д. 42, стр. 1, пом. 873, 885

Сообщения о нежелательных явлениях и претензии по качеству медицинского изделия  
направлять на электронный адрес: [info@aptos.ru](mailto:info@aptos.ru)

Хранить в сухих проветриваемых помещениях, защищенных от солнечных лучей и атмосферных  
воздействий, на расстоянии не менее 1 м от отопительных приборов, при температуре от +5° С  
до +25° С. Не замораживать! Хранить в местах, недоступных для детей. Не применять изделие  
при поврежденной упаковке! Не использовать по истечении указанного срока годности. Меди-  
цинское изделие разрешено к применению только квалифицированным специалистам. Перед  
использованием обратитесь к инструкции по применению!

Утилизировать как отходы класса Б в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21.



СТЕРИЛЬНО / АПИРОГЕННО / НЕТОКСИЧНО



realiss® V3

*Проект маркировки упаковки медицинского изделия:* Имплантат для внутридермального применения на основе гиалуроновой кислоты «Realiss®», стерильный по ТУ 32.50.22-001-11399152-2020

**Исполнение 3:**

- имплантат Realiss® V3 в шприце объемом 1,0 мл - 2 шт.;
- первичная упаковка с маркировкой - 2 шт.;
- потребительская упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- игла инъекционная 27G x ½", производства "ТСК Лаборатори", Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 - 4 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.;
- этикетки самоклеящиеся (стикеры) - не менее 2 шт.

**ИМПЛАНТАТ ДЛЯ ВНУТРИДЕРМАЛЬНОГО ПРИМЕНЕНИЯ НА ОСНОВЕ  
ГИАЛУРОНОВОЙ КИСЛОТЫ «REALISS®V4», СТЕРИЛЬНЫЙ**

ТУ 32.50.22-001-11399152-2020  
РУ

**Комплектность:**

Имплантат Realiss® V4 в шприце объемом 1,0 мл – 1 шт.;  
Первичная упаковка с маркировкой – 1 шт.;  
Потребительская упаковка с маркировкой – 1 шт.;  
Игла инъекционная 27G x ½", производства «ТСК Лаборатори»,  
Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 – 2 шт.;  
Инструкция по применению – 1 шт.;  
Этикетки самоклеящиеся (стикеры) – не менее 2 шт.

**Производитель:**

Общество с ограниченной ответственностью «АПТОС ГРУПП»  
(ООО «АПТОС ГРУПП»), 115432, Москва, Проектируемый проезд,  
4062, дом 6, строение 2, комната 23

**Место (адрес) производства:**

ООО «Сигма Лаб», Россия, 143026, Москва, территория инновационного центра Сколково,  
Большой бульвар, д. 42, стр. 1, эт. 3, пом. 785

ООО «Аптос», Россия, 121205, Москва, территория инновационного центра Сколково,  
Большой бульвар, д. 42, стр. 1, пом. 873, 885

Сообщения о нежелательных явлениях и претензии по качеству медицинского изделия  
направлять на электронный адрес: [info@aptos.ru](mailto:info@aptos.ru)

СТЕРИЛЬНО / АПИРОГЕННО / НЕТОКСИЧНО



realiss® v4



Хранить в сухих проветриваемых помещениях, защищенных от солнечных лучей и атмосферных  
воздействий, на расстоянии не менее 1 м от отопительных приборов, при температуре от +5° С  
до +25° С. Не замораживать! Хранить в местах, недоступных для детей. Не применять изделие  
при поврежденной упаковке! Не использовать по истечении указанного срока годности. Меди-  
цинское изделие разрешено к применению только квалифицированным специалистам. Перед  
использованием обратитесь к инструкции по применению!

Утилизировать как отходы класса Б в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21.

*Проект маркировки упаковки медицинского изделия:* Имплантат для внутридермального применения на основе гиалуроновой кислоты «Realiss®»,  
стерильный по ТУ 32.50.22-001-11399152-2020

**Исполнение 4:**

- имплантат Realiss® V4 в шприце объемом 1,0 мл - 1 шт.;
- первичная упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- потребительская упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- игла инъекционная 27G x ½", производства "ТСК Лаборатори", Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 - 2 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.;
- этикетки самоклеящиеся (стикеры) - не менее 2 шт.

**ИМПЛАНТАТ ДЛЯ ВНУТРИДЕРМАЛЬНОГО ПРИМЕНЕНИЯ НА ОСНОВЕ  
ГИАЛУРОНОВОЙ КИСЛОТЫ «REALISS®V4», СТЕРИЛЬНЫЙ**

ТУ 32.50.22-001-11399152-2020  
РУ

**Комплектность:**

Имплантат Realiss® V4 в шприце объемом 1,0 мл — 2 шт.;  
Первичная упаковка с маркировкой — 2 шт.;  
Потребительская упаковка с маркировкой — 1 шт.;  
Игла инъекционная 27G x ½", производства «ТСК Лаборатори»,  
Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 — 4 шт.;  
Инструкция по применению — 1 шт.;  
Этикетки самоклеящиеся (стикеры) — не менее 2 шт.

**Производитель:**

Общество с ограниченной ответственностью «АПТОС ГРУПП»  
(ООО «АПТОС ГРУПП»), 115432, Москва, Проектируемый проезд,  
4062, дом 6, строение 2, комната 23

**Место (адрес) производства:**

ООО «Сигма Лаб», Россия, 143026, Москва, территория инновационного центра Сколково,  
Большой бульвар, д. 42, стр. 1, эт. 3, пом. 785

ООО «Аптос», Россия, 121205, Москва, территория инновационного центра Сколково,  
Большой бульвар, д. 42, стр. 1, пом. 873, 885

Сообщения о нежелательных явлениях и претензии по качеству медицинского изделия  
направлять на электронный адрес: [info@aptos.ru](mailto:info@aptos.ru)

СТЕРИЛЬНО / АПИРОГЕННО / НЕТОКСИЧНО



Хранить в сухих проветриваемых помещениях, защищенных от солнечных лучей и атмосферных  
воздействий, на расстоянии не менее 1 м от отопительных приборов, при температуре от +5° С  
до +25° С. Не замораживать! Хранить в местах, недоступных для детей. Не применять изделие  
при поврежденной упаковке! Не использовать по истечении указанного срока годности. Меди-  
цинское изделие разрешено к применению только квалифицированным специалистам. Перед  
использованием обратитесь к инструкции по применению!

Утилизировать как отходы класса Б в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21.

realiss® v4

*Проект маркировки упаковки медицинского изделия:* Имплантат для внутридермального применения на основе гиалуроновой кислоты «Realiss®»,  
стерильный по ТУ 32.50.22-001-11399152-2020

**Исполнение 4:**

- имплантат Realiss® V4 в шприце объемом 1,0 мл - 2 шт.;
- первичная упаковка с маркировкой - 2 шт.;
- потребительская упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- игла инъекционная 27G x ½", производства "ТСК Лаборатори", Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 - 4 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.;
- этикетки самоклеящиеся (стикеры) - не менее 2 шт.

Имплантат для внутридермального применения на основе гиалуроновой кислоты «Realiss®».  
стерильный по ТУ 32.50.22-001-11399152-2020,

варианты исполнения:

I. Исполнение 1:

- имплантат Realiss® V1 в шприце объемом 0,55 мл - 1 шт.;
- первичная упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- потребительская упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- игла инъекционная 30G x ½", производства "ТСК Лаборатори", Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 - 2 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.;
- этикетки самоклеящиеся (стикеры) - не менее 2 шт.;

или

- имплантат Realiss® V1 в шприце объемом 1,0 мл - 1 шт.;
- первичная упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- потребительская упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- игла инъекционная 30G x ½", производства "ТСК Лаборатори", Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 - 2 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.;
- этикетки самоклеящиеся (стикеры) - не менее 2 шт.;

или

- имплантат Realiss® V1 в шприце объемом 1,0 мл - 2 шт.;
- первичная упаковка с маркировкой - 2 шт.;
- потребительская упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- игла инъекционная 30G x ½", производства "ТСК Лаборатори", Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 - 4 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.;
- этикетки самоклеящиеся (стикеры) - не менее 2 шт.

II. Исполнение 2:

- имплантат Realiss® V2 в шприце объемом 0,55 мл - 1 шт.;
- первичная упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- потребительская упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- игла инъекционная 27G x ½", производства "ТСК Лаборатори", Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 - 2 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.;
- этикетки самоклеящиеся (стикеры) - не менее 2 шт.;

или

- имплантат Realiss® V2 в шприце объемом 1,0 мл - 1 шт.;
- первичная упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- потребительская упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- игла инъекционная 27G x ½", производства "ТСК Лаборатори", Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 - 2 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.;
- этикетки самоклеящиеся (стикеры) - не менее 2 шт.;

или

- имплантат Realiss® V2 в шприце объемом 1,0 мл - 2 шт.;
- первичная упаковка с маркировкой - 2 шт.;
- потребительская упаковка с маркировкой - 1 шт.;

- игла инъекционная 27G x ½", производства "ТСК Лаборатори", Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 - 4 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.;
- этикетки самоклеящиеся (стикеры) - не менее 2 шт.

### III. Исполнение 3:

- имплантат Realiss® V3 в шприце объемом 1,0 мл - 1 шт.;
- первичная упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- потребительская упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- игла инъекционная 27G x ½", производства "ТСК Лаборатори", Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 - 2 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.;
- этикетки самоклеящиеся (стикеры) - не менее 2 шт.;

или

- имплантат Realiss® V3 в шприце объемом 1,0 мл - 2 шт.;
- первичная упаковка с маркировкой - 2 шт.;
- потребительская упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- игла инъекционная 27G x ½", производства "ТСК Лаборатори", Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 - 4 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.;
- этикетки самоклеящиеся (стикеры) - не менее 2 шт.

### IV. Исполнение 4:

- имплантат Realiss® V4 в шприце объемом 1,0 мл - 1 шт.;
- первичная упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- потребительская упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- игла инъекционная 27G x ½", производства "ТСК Лаборатори", Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 - 2 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.;
- этикетки самоклеящиеся (стикеры) - не менее 2 шт.;

или

- имплантат Realiss® V4 в шприце объемом 1,0 мл - 2 шт.;
- первичная упаковка с маркировкой - 2 шт.;
- потребительская упаковка с маркировкой - 1 шт.;
- игла инъекционная 27G x ½", производства "ТСК Лаборатори", Япония, РУ №ФСЗ 2011/10609 - 4 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.;
- этикетки самоклеящиеся (стикеры) - не менее 2 шт.

Всего прошнуровано и скреплено  
печатью 19 (Тринадцать) лист об

Генеральный директор  
ООО «АПТОС ГРУПП»

Каджая Г.Н.

