



125124, город Москва,
улица 3-я Ямского поля, дом 2,
корпус 26, этаж 2, помещение VII,
комната 29



Генеральный директор
ООО «Мерц Фарма»
Степанова О.В.
_____ 2024 г.

Фотографические изображения и маркировка медицинского изделия

Наименование медицинского изделия

Имплантат с вязкоупругими свойствами на основе перекрестно-сшитого гиалуроната натрия Белотеро Ревайв (Belotero® Revive),
в составе:

- гель имплантируемый, в шприце объемом 1,0 мл – 1 шт.;
- игла стерильная 30G x 1/2" (0,30 x 13 мм) (ПУ № ФСЗ 2011/11116, производства "Ти Эс Кей Лаборатори", Япония) – 2 шт.;
- этикетка для прослеживаемости – 2 шт.;
- инструкция по применению – 1 шт.



Потребительская упаковка медицинского изделия



Потребительская упаковка медицинского изделия

BELOTERO® REACTIVE
 Viscoelastic hyaluronan based on cross-linked sodium hyaluronate. Belotero® Active.
 Contains of:
 Sodium hyaluronate: 20.3 mg/ml
 Glycerol phosphate buffer pH 7.4 ± 0.1
 Q-soluble sodium hyaluronate
 (10 mg/ml)
 Preservative free
 Sodium hyaluronate solution: 5.5 mg/ml
 Sodium hyaluronate powder: 1.5 mg/ml
 Water for injection: 0.1 ml
 The concentration of glycerol in the gel is 12.5 mg/ml.
 Package content:
 - implantable gel in a 1.7 ml syringe - 1 pc;
 - sterile media 360 ± 5° (0.10 ± 0.1 mm)
 (NA No. PSL 201/11116) manufacturer of TSK Laboratory.
 (Russia) - 2 pcs.
 - Inactive: 1 pc.
 - Instructions for use: - 1 pc.

БЕЛОТЕРО® РЕАКТИВ
 Нейкоэластичный гиалуроновый спонж на основе гидрокси-содового гиалуроната. Белотеро® Активный.
 В составе:
 Гиалуронат натрия: 20,3 мг/мл
 Глицерофосфатный буфер pH 7,4 ± 0,1
 Соль натрия гиалуроната
 (10 мг/мл)
 Непосредственно перед применением
 Непосредственно перед применением: 5,5 мг/мл
 Порошок гиалуроната: 1,5 мг/мл
 Вода для инъекций: 0,1 мл
 Концентрация глицерина в геле составляет 12,5 мг/мл.
 Упаковка:
 - имплантируемый гель в шприце объемом 1,7 мл - 1 шт.;
 - стерильная среда 360 ± 5° (0,10 ± 0,1 мм)
 (Р/Н ФСЗ 201/111116) производитель ТСК Лаб.
 (РФ) - 2 шт.
 - неактивный - 1 шт.
 - инструкция по применению - 1 шт.

Р/Н РН 201/111116 от
 Уполномоченный
 Хранить при температуре от 2°C до 5°C.
 Защищать от света и влаги. Не использовать
 после истечения срока годности и после
 вскрытия упаковки.
 Дата изготовления, срок годности и номер
 серии указаны на упаковке.
 Уполномоченный представитель
 Иностранцев на территории РФ
 ООО «Мед. Сервис»
 125134, г. Москва
 ул. Лесная, д. 2, стр. 2
 Контакт: 20
 Тел.: +7 (495) 603-4555
 Факс: +7 (495) 603-4554
 E-mail: info@med.ru

Потребительская упаковка медицинского изделия

BELOTERO® REVIVE

Viscoelastic implant based on cross-linked sodium hyaluronate Belotero® Revive

Consisting of:

Sodium hyaluronate: 20.0 mg/ml

Glycerol phosphate buffer pH 7: q.s.p. 1.0 ml

Glycerol phosphate buffer composition:

Glycerol: 19.0 mg/ml

Disodium hydrogen phosphate dodecahydrate: 5.5 mg/ml

Sodium dihydrogen phosphate dihydrate: 1.5 mg/ml

Water for injection: q.s.p. 1.0 ml

The concentration of glycerol in the gel is 17.5 mg/ml.

Package content:

- implantable gel, in a 1.0 ml syringe - 1 pc.;
- sterile needle 30G x ½" (0.30 x 13 mm)
(MA No. FSZ 2011/11116, manufacture of TSK Laboratory, Japan) - 2 pcs.;
- traceability label - 2 pcs.;
- instructions for use - 1 pc.

**БЕЛОТЕРО РЕВАЙВ
(BELOTERO® REVIVE)**

Имплантат с вязкоупругими свойствами на основе перекрестно-сшитого гиалуроната натрия Белотеро Ревайв (Belotero® Revive)

В составе:

Гиалуронат натрия: 20.0 мг/мл

Глицерин-фосфатный буфер pH 7: в достаточном количестве до 1,0 мл

Состав глицерин-фосфатного буфера:

Глицерин: 19.0 мг/мл

Натрия гидрофосфат додекагидрат: 5.5 мг/мл

Натрия дигидрофосфат дигидрат: 1,5 мг/мл

Вода для инъекций: в достаточном количестве до 1,0 мл

Концентрация глицерина в геле составляет 17,5 мг/мл.

Упаковка содержит:

- гель имплантируемый, в шприце объемом 1,0 мл - 1 шт.;
- игла стерильная 30G x ½" (0,30 x 13 мм)
(РУ № ФСЗ 2011/11116) - 2 шт.;
- этикетка для прослеживаемости - 2 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.

Потребительская упаковка медицинского изделия (в близи)

срочно-
го® Revive)

РУ № РЗН 2023/20955 от

Условия хранения:

Хранить при температуре от 2°C до 25°C.
Защищать от света и замерзания. Избегать
механических ударов.

Дата изготовления, срок годности и номер
серии указаны внизу упаковки.

Уполномоченный представитель
Изготовителя на территории РФ:

ООО «Мерц Фарма»

125124, город Москва,

улица 3-я Ямского поля,

дом 2, корпус 26, этаж 2,

помещение VII, комната 29

Тел.: +7 (495) 653-8555

Факс: +7 (495) 653-8554

e-mail: info@merz.ru



Потребительская упаковка медицинского изделия



Потребительская упаковка медицинского изделия

BELOTERO® REVIVE

CODE: 53-120G1-1MOA1
Needles: 2 x 30G 1/2"

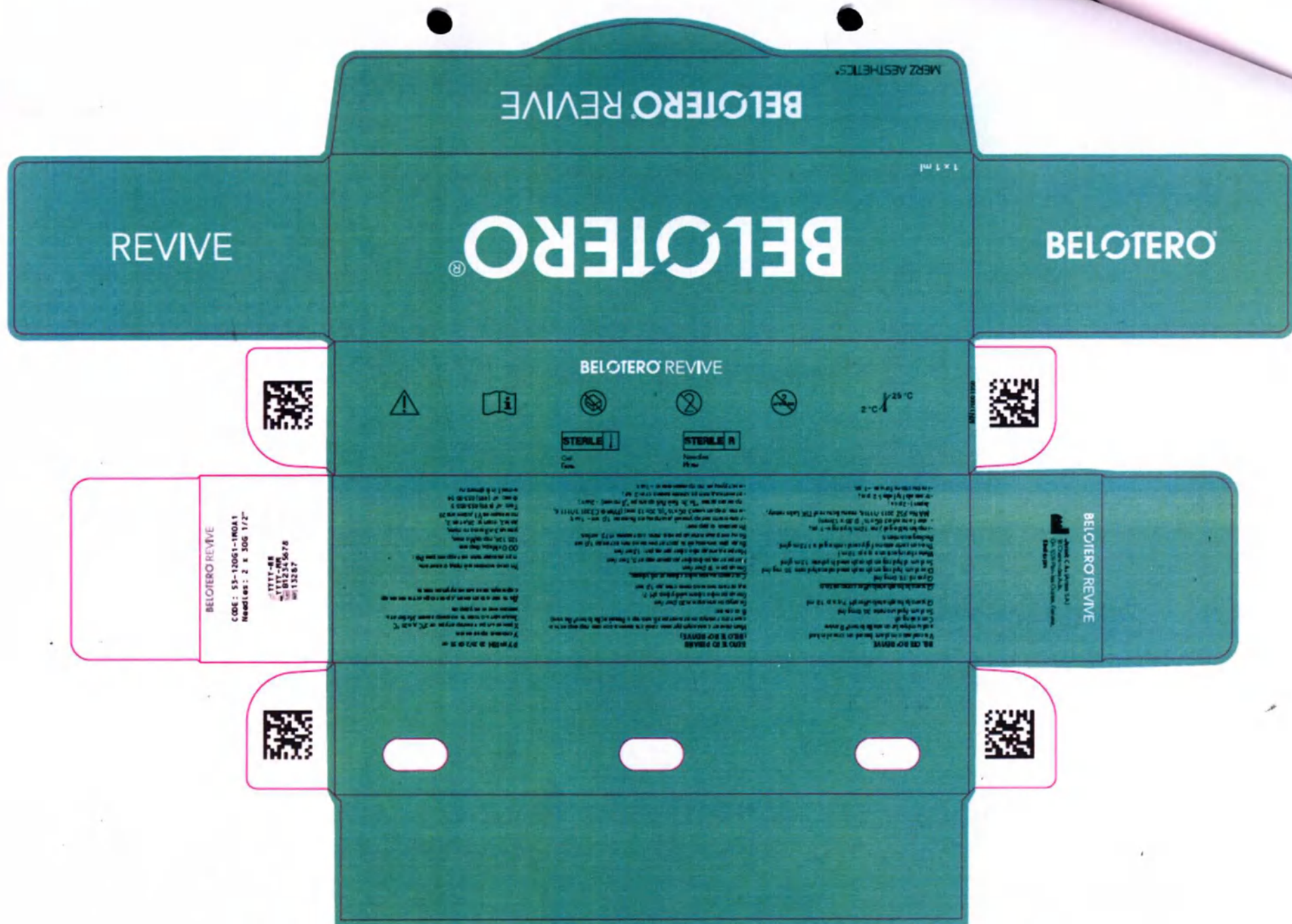
 **2023-05**

 **2025-04**

 **B00035360**

 **13287**

Потребительская упаковка медицинского изделия



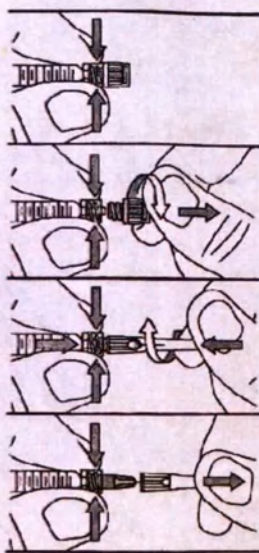
Макет маркировки потребительской упаковки медицинского изделия



Общий вид упаковки в открытом виде и инструкции по применению на медицинское изделие



MERZ AESTHETICS®

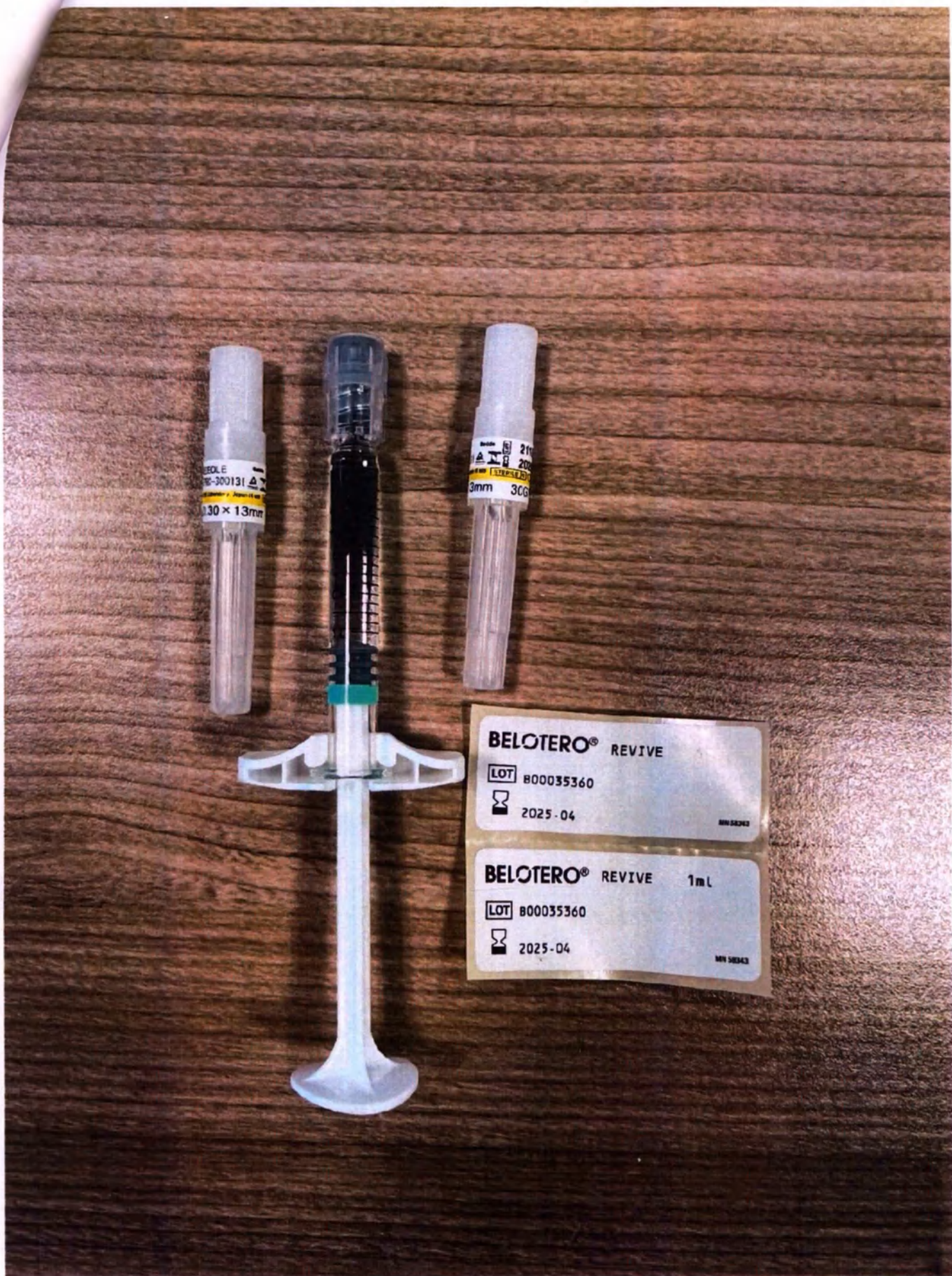


IMN 1700000649

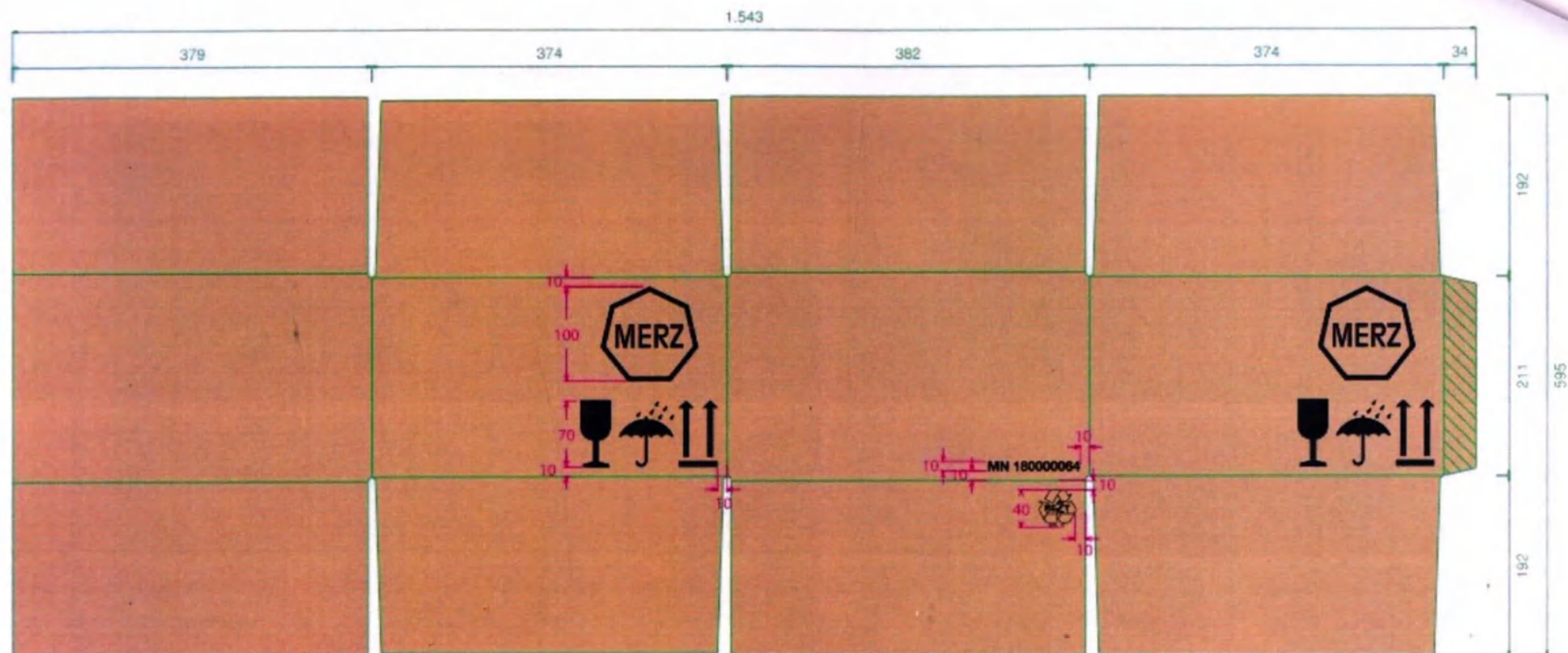
Вторичная упаковка медицинского изделия



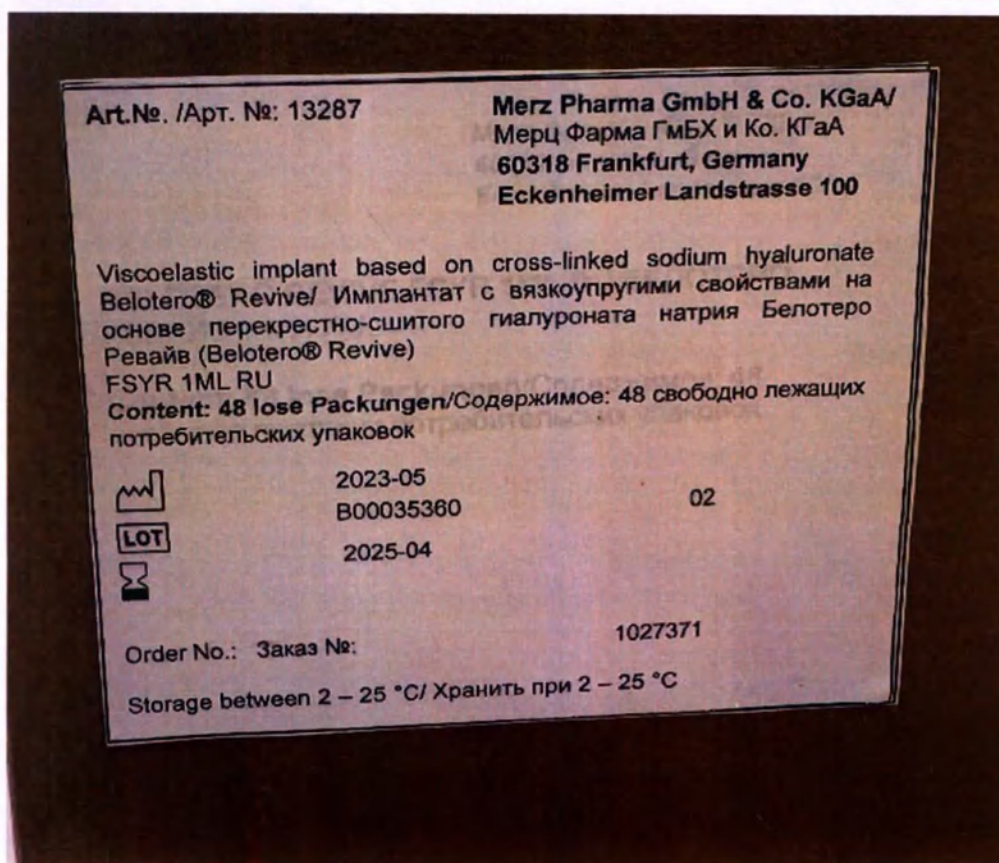
Вторичная упаковка медицинского изделия



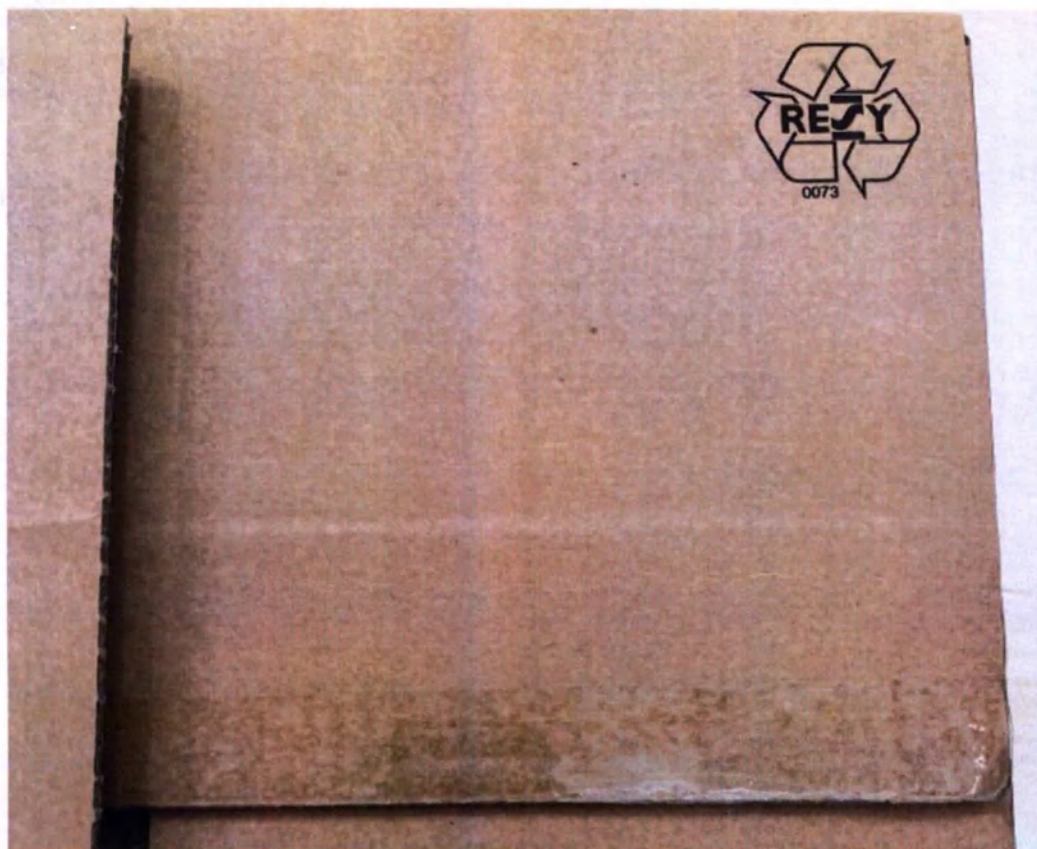
Шприц, первичная упаковка игл и этикетки для прослеживаемости



Макет транспортной упаковки медицинского изделия



Маркировка транспортной упаковки



Маркировка транспортной упаковки

