



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 17:29 17.03.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 194855;
2. Статус: Действует;
3. Регистрационный номер медицинского изделия: ФСР 2010/08694 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/04129072);
4. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 19.08.2010;
5. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 13.01.2026;
6. Период действия версии: с 13.01.2026;
7. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
8. Наименование медицинского изделия: Гель для внутридермального введения РЕВИ (REVI) на основе гиалуроновой кислоты по ТУ 9398-002-85699409-2009
Модели:
 1. Гель для внутридермального введения РЕВИ Ай (REVI Eye) 1,0% 1,0 мл на основе гиалуроновой кислоты по ТУ 9398-002-85699409-2009Состав:
 - Шприц стеклянный BD Нурак стерильный, без иглы, объемом 1,0 мл производитель «Бектон Дикинсон Фрэнс С.А.С », Франция, РУ № ФСЗ 2011/11237 или Шприц стеклянный объемом 1 long мл без иглы производитель «Шаньдун Вэйгао Префиллс Фармасьютикал Пэккэджинг Компани, Лимитэд», Китай, РУ № РЗН 2013/764, с гелем объемом наполнения 1,0 мл - 1 шт.
 - Игла гиподермальная с закругленным концом, в стерильной упаковке для введения препаратов на основе гиалуроновой кислоты, размеров: 33G x 13mm (1/2") -PRE-33013 производитель «ТСК Лаборатори», Япония , РУ № ФСЗ 2011/10609 или Игла для инъекций Nanoneedle 33G производитель «Джапан Био продактс Ко., Лтд.», Япония, РУ № ФСЗ 2012/11535 или Игла MESO-RELLE стерильная для мезотерапии, вариант исполнения - 33 G - внешний диаметр 0,20 мм; длина 12 мм производитель «БИОТЕКНЕ С.Р.Л» , Италия, РУ №

ФСЗ 2011/10175 или Инструменты стерильные одноразового использования для мезотерапии серии МЕЗОРАМ (MESORRAM): Игла для микроинъекций производитель «РИ.МОС. С.р.л.», Италия, РУ № ФСЗ 2011/09452 - 2 шт.

- Инструкция по применению - 1 шт.

- Стикер-вкладыш для карты пациента - 2 шт.

2. Гель для внутридермального введения РЕВИ Стайл (REVI Style) 1,0% 1,0 мл на основе гиалуроновой кислоты по ТУ 9398-002-85699409-2009

Состав:

- Шприц стеклянный BD Нурак стерильный, без иглы, объемом 1,0 мл производитель «Бектон Дикинсон Фрэнс С.А.С», Франция, РУ № ФСЗ 2011/11237 или Шприц стеклянный объемом 1 long мл без иглы производитель «Шаньдун Вэйгао Префиллс Фармасьютикал Пэккэджинг Компани, Лимитэд», Китай, РУ № РЗН 2013/764, с гелем объемом наполнения 1,0 мл - 1 шт.

- Игла для инъекций Nanoneedle 33G производитель «Джапан Био продактс Ко., Лтд.», Япония, РУ № ФСЗ 2012/11535 или Игла MESO-RELLE стерильная для мезотерапии, вариант исполнения -33 G - внешний диаметр 0,20 мм; длина 4 мм производитель «БИОТЕКНЕ С.Р.Л.», Италия, РУ № ФСЗ 2011/10175 или Инструменты стерильные одноразового использования для мезотерапии серии МЕЗОРАМ (MESORAM): Игла для микроинъекций производитель «РИ.МОС. С.р.л.», Италия, РУ № ФСЗ 2011/09452 - 2 шт.

- Инструкция по применению - 1 шт.

- Стикер-вкладыш для карты пациента - 2 шт.

3. Гель для внутридермального введения РЕВИ Стайл (REVI Style) 1,0% 2,0 мл на основе гиалуроновой кислоты по ТУ 9398-002-85699409-2009

Состав:

- Шприц стеклянный BD Нурак стерильный, без иглы, объемом 2,25 мл производитель «Бектон Дикинсон Фрэнс С.А.С», Франция, РУ № ФСЗ 2011/11237 или Шприц стеклянный объемом 2,25 мл без иглы производитель «Шаньдун Вэйгао Префиллс Фармасьютикал Пэккэджинг Компани, Лимитэд», Китай, РУ № РЗН 2013/764, с гелем объемом наполнения 2,0 мл - 1 шт.

- Игла для инъекций Nanoneedle 33G производитель «Джапан Био продактс Ко., Лтд.», Япония, РУ № ФСЗ 2012/11535 или Игла MESO-RELLE стерильная для мезотерапии, вариант исполнения -33 G - внешний диаметр 0,20 мм; длина 4 мм производитель «БИОТЕКНЕ С.Р.Л.», Италия, РУ № ФСЗ 2011/10175 или Инструменты стерильные одноразового использования для мезотерапии серии МЕЗОРАМ (MESORAM): Игла для микроинъекций производитель «РИ.МОС. С.р.л.», Италия, РУ № ФСЗ 2011/09452 - 2 шт.

- Инструкция по применению - 1 шт.

- Стикер-вкладыш для карты пациента - 2 шт.

4. Гель для внутридермального введения РЕВИ Силк (REVI Silk) 1,2% 1,0 мл на основе гиалуроновой кислоты по ТУ 9398-002-85699409-2009

Состав:

- Шприц стеклянный BD Нурак стерильный, без иглы, объемом 1,0 мл производитель «Бектон Дикинсон Фрэнс С.А.С», Франция, РУ № ФСЗ 2011/11237 или Шприц стеклянный объемом 1 long мл без иглы производитель «Шаньдун Вэйгао Префиллс Фармасьютикал Пэккэджинг Компани, Лимитэд», Китай, РУ № РЗН 2013/764, с гелем объемом наполнения 1,0 мл - 1 шт.

- Игла для инъекций Nanoneedle 33G производитель «Джапан Био продактс Ко., Лтд.», Япония, РУ № ФСЗ 2012/11535 или Игла MESO-RELLE стерильная для мезотерапии, вариант исполнения -33 G - внешний диаметр 0,20 мм; длина 4 мм производитель «БИОТЕКНЕ С.Р.Л», Италия, РУ № ФСЗ 2011/10175 или Инструменты стерильные одноразового использования для мезотерапии серии МЕЗОРАМ (MESORAM): Игла для микроинъекций производитель «РИ.МОС. С.р.л.», Италия, РУ № ФСЗ 2011/09452 - 2 шт.

- Инструкция по применению - 1 шт.

- Стикер-вкладыш для карты пациента - 2 шт.

5. Гель для внутридермального введения РЕВИ Силк (REVI Silk) 1,2% 2,0 мл на основе гиалуроновой кислоты по ТУ 9398-002-85699409-2009

Состав:

- Шприц стеклянный BD Нурак стерильный, без иглы, объемом 2,25 мл производитель «Бектон Дикинсон Фрэнс С.А.С», Франция, РУ № ФСЗ 2011/11237 или Шприц стеклянный объемом 2,25 мл без иглы производитель «Шаньдун Вэйгао Префиллс Фармасьютикал Пэккэджинг Компани, Лимитэд», Китай, РУ № РЗН 2013/764, с гелем объемом наполнения 2,0 мл -1 шт.

- Игла для инъекций Nanoneedle 33G производитель «Джапан Био продактс Ко., Лтд.», Япония, РУ № ФСЗ 2012/11535 или Игла MESO-RELLE стерильная для мезотерапии, вариант исполнения -33 G - внешний диаметр 0,20 мм; длина 4 мм производитель «БИОТЕКНЕ С.Р.Л», Италия, РУ № ФСЗ 2011/10175 или Инструменты стерильные одноразового использования для мезотерапии серии МЕЗОРАМ (MESORAM): Игла для микроинъекций производитель «РИ.МОС. С.р.л.», Италия, РУ № ФСЗ 2011/09452 - 2 шт.

- Инструкция по применению - 1 шт.

- Стикер-вкладыш для карты пациента - 2 шт.

6. Гель для внутридермального введения РЕВИ Стронг (REVI Strong) 1,5% 1,0 мл на основе гиалуроновой кислоты по ТУ 9398-002-85699409-2009

Состав:

- Шприц стеклянный BD Нурак стерильный, без иглы, объемом 1,0 мл производитель «Бектон Дикинсон Фрэнс С.А.С», Франция, РУ № ФСЗ 2011/11237 или Шприц стеклянный объемом 1 long мл без иглы производитель «Шаньдун Вэйгао Префиллс Фармасьютикал Пэккэджинг Компани, Лимитэд», Китай, РУ № РЗН 2013/764, с гелем объемом наполнения 1,0 мл - 1 шт.

- Игла для инъекций Nanoneedle 33G производитель «Джапан Био продактс Ко., Лтд.», Япония, РУ № ФСЗ 2012/11535 или Игла MESO-RELLE стерильная для мезотерапии, вариант исполнения -33 G - внешний диаметр 0,20 мм; длина 4 мм производитель «БИОТЕКНЕ С.Р.Л», Италия, РУ № ФСЗ 2011/10175 или Инструменты стерильные одноразового использования для мезотерапии серии МЕЗОРАМ (MESORAM): Игла для микроинъекций производитель «РИ.МОС. С.р.л.», Италия, РУ № ФСЗ 2011/09452 - 2 шт.

- Инструкция по применению - 1 шт.

- Стикер-вкладыш для карты пациента - 2 шт.

7. Гель для внутридермального введения РЕВИ Стронг (REVI Strong) 1,5% 2,0 мл на основе гиалуроновой кислоты по ТУ 9398-002-85699409-2009

Состав:

- Шприц стеклянный BD Нурак стерильный, без иглы, объемом 2,25 мл производитель «Бектон

Дикинсон Фрэнс С.А.С», Франция, РУ № ФСЗ 2011/11237 или Шприц стеклянный объемом 2,25 мл без иглы производитель «Шаньдун Вэйгао Префиллс Фармасьютикал Пэккэджинг Компани, Лимитэд», Китай, РУ № РЗН 2013/764, с гелем объемом наполнения 2,0 мл -1 шт.

- Игла для инъекций Nanoneedle 33G производитель «Джапан Био продактс Ко., Лтд.», Япония, РУ № ФСЗ 2012/11535 или Игла MESO-RELLE стерильная для мезотерапии , вариант исполнения -33 G - внешний диаметр 0,20 мм; длина 4 мм производитель «БИОТЕКНЕ С.Р.Л», Италия, РУ № ФСЗ 2011/10175 или Инструменты стерильные одноразового использования для мезотерапии серии МЕЗОРАМ (MESORAM): Игла для микроинъекций производитель «РИ.МОС. С.р.л.», Италия, РУ № ФСЗ 2011/09452 - 2 шт.
- Инструкция по применению - 1 шт.
- Стикер-вкладыш для карты пациента - 2 шт.

9. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;

10. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;

11. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;

12. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "ПРАЙМ ЭСТЕТИК";

13. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 143912, МОСКОВСКАЯ ОБЛАСТЬ, Г.О. БАЛАШИХА, Г БАЛАШИХА, Ш ЭНТУЗИАСТОВ, Д. 32, ОФИС 454;

14. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 143912, МОСКОВСКАЯ ОБЛАСТЬ, Г.О. БАЛАШИХА, Г БАЛАШИХА, Ш ЭНТУЗИАСТОВ, Д. 32, ОФИС 454;

15. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Россия;

16. ОКП/ОКПД2: 32.50.22.190;

17. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 3;

18. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Предназначено для внутридермального введения с целью коррекции дефектов кожи у пациентов старше 18 лет, а

также в составе комплексной терапии при лечении розацеа. Вводится в поверхностные и глубокие слои дермы области лица, шеи, зоны декольте, тыльной поверхности кистей рук и стоп, поверхности передней брюшной стенки, медиальной поверхности бедер, латеральной поверхности ягодиц для создания дополнительной гидратации кожи.;

19. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 122090;

20. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: ООО "АБДЕРА", 117105, Москва, ул. Нагатинская, д. 3А, стр. 1 ;

21. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

22. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
122090	Гель для внутридермального введения РЕВИ (REVI) на основе гиалуроновой кислоты по ТУ 9398-002-85699409-2009: Модели: 7. Гель для внутридермального введения РЕВИ Стронг (REVI Strong) 1,5% 2,0 мл на основе гиалуроновой кислоты по ТУ 9398-002-85699409-2009
122090	Гель для внутридермального введения РЕВИ (REVI) на основе гиалуроновой кислоты по ТУ 9398-002-85699409-2009: Модели: 6. Гель для внутридермального введения РЕВИ Стронг (REVI Strong) 1,5% 1,0 мл на основе гиалуроновой кислоты по ТУ 9398-002-85699409-2009
122090	Гель для внутридермального введения РЕВИ (REVI) на основе гиалуроновой кислоты по ТУ 9398-002-85699409-2009: Модели: 5. Гель для внутридермального введения РЕВИ Силк (REVI Silk) 1,2% 2,0 мл на основе гиалуроновой кислоты по ТУ 9398-002-85699409-2009
122090	Гель для внутридермального введения РЕВИ (REVI) на основе гиалуроновой кислоты по ТУ 9398-002-85699409-2009: Модели: 4. Гель для внутридермального введения РЕВИ Силк (REVI Silk) 1,2% 1,0 мл на основе гиалуроновой кислоты по ТУ 9398-002-85699409-2009
122090	Гель для внутридермального введения РЕВИ (REVI) на основе гиалуроновой кислоты по ТУ 9398-002-85699409-2009: Модели: 3. Гель для внутридермального введения РЕВИ Стайл (REVI Style) 1,0% 2,0 мл на основе гиалуроновой кислоты по ТУ 9398-002-85699409-2009
122090	Гель для внутридермального введения РЕВИ (REVI) на основе гиалуроновой кислоты по ТУ 9398-002-85699409-2009: Модели: 2. Гель для внутридермального введения РЕВИ Стайл (REVI Style) 1,0% 1,0 мл на основе гиалуроновой кислоты по ТУ 9398-002-85699409-2009

122090	Гель для внутридермального введения РЕВИ (REVI) на основе гиалуроновой кислоты по ТУ 9398-002-85699409-2009: Модели: 1. Гель для внутридермального введения РЕВИ Ай (REVI Eye) 1,0% 1,0 мл на основе гиалуроновой кислоты по ТУ 9398-002-85699409-2009
--------	--

Выписка сформирована на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения в сети Интернет: <https://roszdravnadzor.gov.ru/>.



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сертификат: F671E30B77AF3D7D9A51F071091F24FAC690FB4A

Кому выдан: **ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ**

Действителен с 2025-08-18 по 2026-11-11