

УТВЕРЖДАЮ



Генеральный директор
ООО «СИЭЛЭС ИНТЕРНЭШНЛ»

Болтали́на К.Н.
_____ апреля _____ 2023 г.

ФОТОГРАФИЧЕСКОЕ ИЗОБРАЖЕНИЕ ОБЩЕГО ВИДА
МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

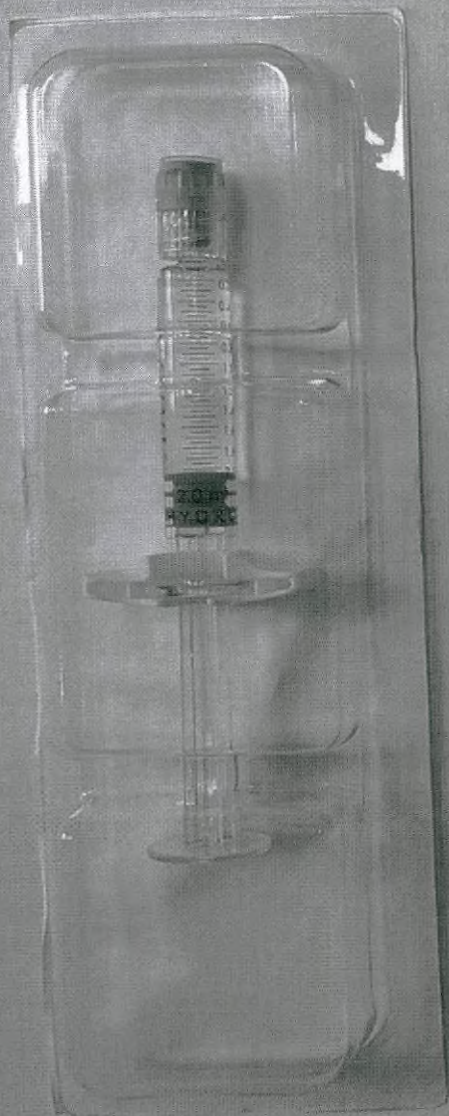
**ГЕЛЬ ИНЪЕКЦИОННЫЙ ГИАЛУРОНОВЫЙ ЭРИОН (ARION)
ПО ТУ 32.50.22-001-35050891-2022**

Вариант исполнения:

ЭРИОН ГИДРО (ARION HYDRO) в составе:

- гель инъекционный гиалуроновый ЭРИОН ГИДРО (ARION HYDRO) 2,0 мл в шприце стеклянном - 1 шт.,
- игла инъекционная 32G (0,23 x 13 мм) или 32G (0,23 x 12 мм) или 32G (0,26 x 13мм) – 2 шт.,
- инструкция по применению – 1 шт.,
- стикер-вкладыш для карты пациента - 2 шт.

ЭРИОН ГИДРО (ARION HYDRO)



ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ
Взаимодействует с кислотами, в частности с солями четвертичного аммония, такими, например, как хлорид бензалкония. Не следует допускать контакта ингалятора с другими соединениями, в частности с местными антисептиками, в состав которых входит хлорид бензалкония.

У лиц, принимающих статины, глюкокортикоиды, С-перосим, ферритные препараты, сроки биодеградации ингалятора увеличиваются.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ

Условия хранения изделия в упаковке, производителем-оригинальщиком, в закрытом помещении при температуре от 0°C до +25°C и относительной влажности воздуха до 80%. Изделие следует хранить в чистом, сухом месте. Предохранить от солнечного света! Не замораживать! Изделия транспортируют любым видом краткого транспорта при температуре от +5°C до +25°C и относительной влажности воздуха до 80%.

ГАРАНТИИ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

Производитель гарантирует соответствие изделия заявленным характеристикам на протяжении срока годности при соблюдении правил хранения и транспортирования, указанных в инструкции по применению.

Срок годности изделия — 18 месяцев с даты стерилизации.

Соблюдением неблагоприятных событий и претензий по качеству продукции контролируются в адрес производителя.

ТРЕБОВАНИЯ ОХРАНЫ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ

При изготовлении, транспортировании, использовании, утилизируя изделие не представляет опасности для окружающей среды, не подвергается биологической и химической трансформации.

УТИЛИЗАЦИЯ

Утилизация осуществляется согласно СанПин 2.1.3684-21, производственный брак, изделия с истекшим сроком годности, с поврежденной упаковкой, а также упаковочные материалы утилизируют по классу опасности А (эпидемиологически безопасные отходы, по составу приближенные к ТБО), использованные изделия (шприцы с иглой, остатки продукции) утилизируют по классу опасности Б (эпидемиологически опасные отходы).

Arion

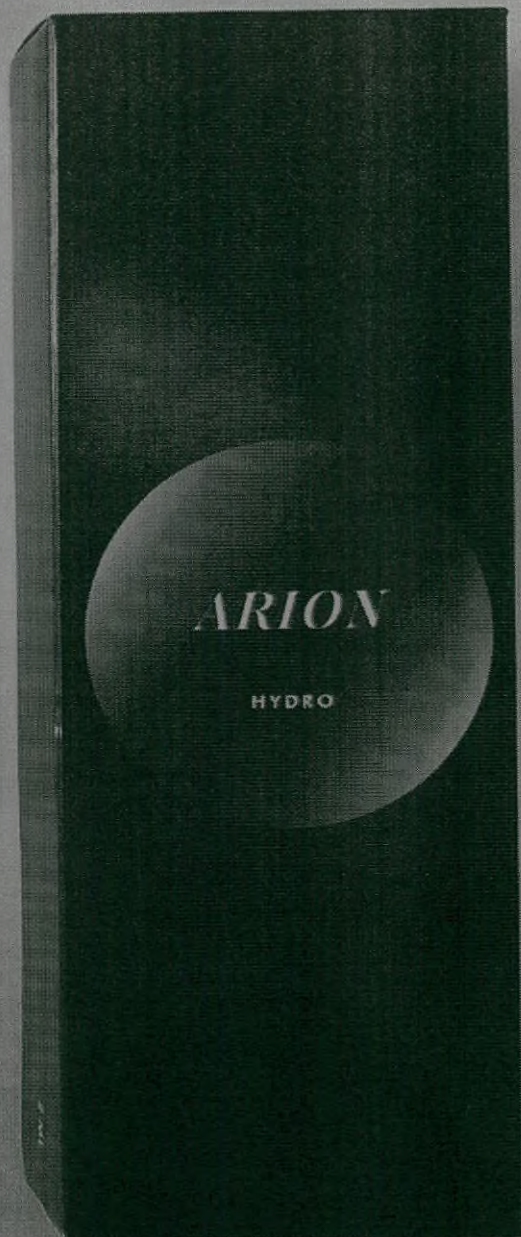
hydro 2.0 ml

Lot №:
Партия №: ARH2 00306-0122
MFG Date:
Произведено: 21.06.2022
Exp. Date:
Использовать до: 21.12.2023

Arion

hydro 2.0 ml

Lot №:
Партия №: ARH2 00306-0122
MFG Date:
Произведено: 21.06.2022
Exp. Date:
Использовать до: 21.12.2023





ARION

Гель инъекционный гидроуралевый ЭРИОН (ARION)
по 17 32.50.22-001-36850891-2022

ЭРИОН ГИДРО (ARION HYDRO) в составе:
- геля инъекционного гидроуралевый
ЭРИОН ГИДРО (ARION HYDRO) 2,0 мл
в картридже стеклянном - 1 шт.
- геля инъекционного 320 (0,23 € 13 мл)
или 52G (0,23 x 12 мл) или 320 (0,23 € 13 мл) - 2 шт.,
- инструкция по применению - 1 шт.,
- инструкция-карточка для карты пациента - 2 шт.

Нестерильный инъекционный биомиметический
матрикс гидроуралит 1,5 %.

Для внутряночного введения

Разрешено и применяется только
калифицированными врачами

Условия хранения в закрытой упаковке при
температуре от +5 до +25°C и относительной
влажности воздуха до 80%. Не замораживать!
Продержать от солнечного света!



RUH.....от ДД ММ ГГГГ г.

Общество с ограниченной ответственностью
«СИЗЛЭС ИНТЕРНЭШНЛ»
(ООО «СИЗЛЭС ИНТЕРНЭШНЛ»)

Россия, 109524, г. Москва, ул. Рогожский Вал,
д. 4, стр. 1, пом. 2, пом. 2А
тел.: +7 (800) 400-79-37
e-mail: info@sisles.ru

Место производства: ООО «СИЗЛЭС ИНТЕРНЭШНЛ»
Россия, 117105, г. Москва, ул. Нагатинский Д. М., стр. 1
FON: +7 800 13487-0177



ARION

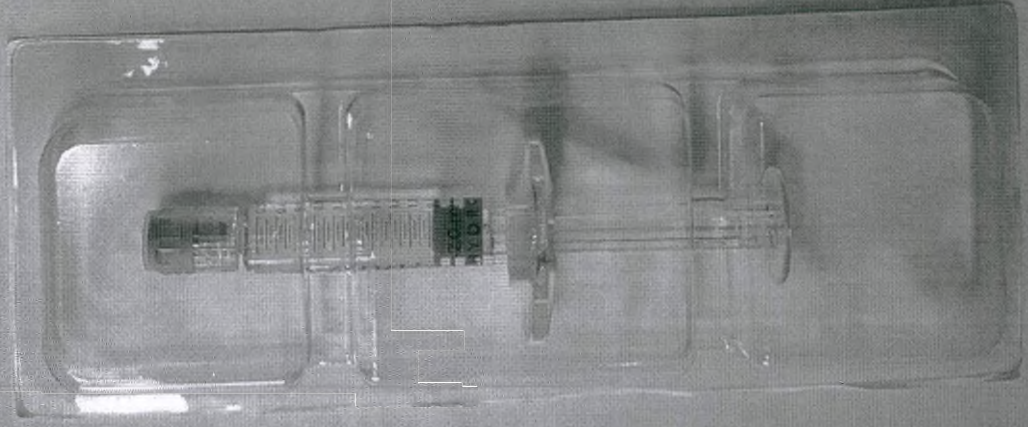
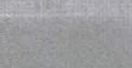
ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ
Взаимодействие геля инъекционного гидроуралевый ЭРИОН ГИДРО (ARION HYDRO) с другими лекарственными средствами не изучено. Взаимодействие гидроуралевый ЭРИОН ГИДРО (ARION HYDRO) с другими лекарственными средствами не изучено. Взаимодействие гидроуралевый ЭРИОН ГИДРО (ARION HYDRO) с другими лекарственными средствами не изучено.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ
Хранить в оригинальной упаковке при температуре от +5°C до +25°C и относительной влажности воздуха до 80%. Не замораживать! Не подвергать воздействию солнечного света! Не замораживать! Не подвергать воздействию солнечного света! Не замораживать! Не подвергать воздействию солнечного света!

ГАРАНТИЯ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ
Производитель гарантирует соответствие геля инъекционного гидроуралевый ЭРИОН ГИДРО (ARION HYDRO) требованиям фармакопейных статей, указанных в инструкции по применению.

ТРЕБОВАНИЯ ОБРАТНО СЕРВИСНОЙ СЛУЖБЕ
Соблюдать и не нарушать условия хранения, указанные в инструкции по применению.

УТИЛИЗАЦИЯ
Решение об утилизации препарата, содержащего биологически активные вещества, принимается на основании данных, полученных в результате лабораторных исследований.



Arion
hydro 2.0 ml

Lot №:
Партия № ARH2 00306-0122
MFG Date: 21.06.2022
Произведено:
Exp. Date: 21.12.2023
Использовать до:

Arion
hydro 2.0 ml

Lot №:
Партия № ARH2 00306-0122
MFG Date: 21.06.2022
Произведено:
Exp. Date: 21.12.2023
Использовать до:

ЭРИОН ГИДРО (ARION HYDRO)

Arion hydro

2.0 ml

Хранить в закрытом помещении при температуре

от +5°C до +25°C и относительной влажности воздуха до 80%.

Не замораживать! Предохранять от солнечного света! Стерильно! В случае нарушения целостности блистерной упаковки использовать запрещено!

Только для однократного применения! Выполняйте требования инструкции по применению! Разрешено к применению только квалифицированным врачом!

Lot №

Партия № ARH2 00306-0122

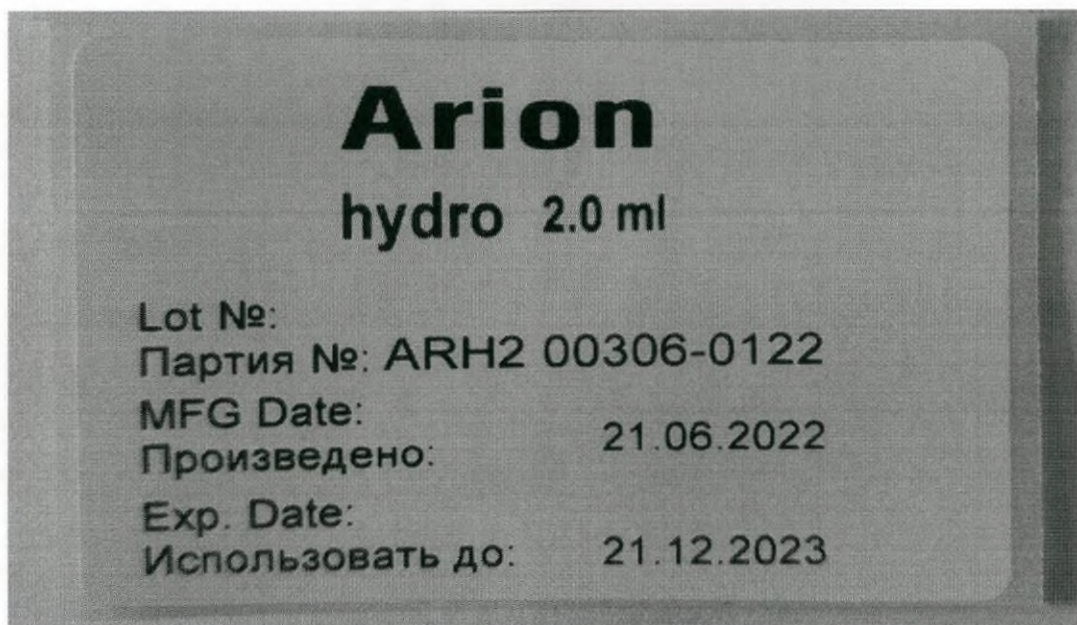
MFG Date:

Произведено: 21.06.2022

Exp Date:

Использовать до: 21.12.2023

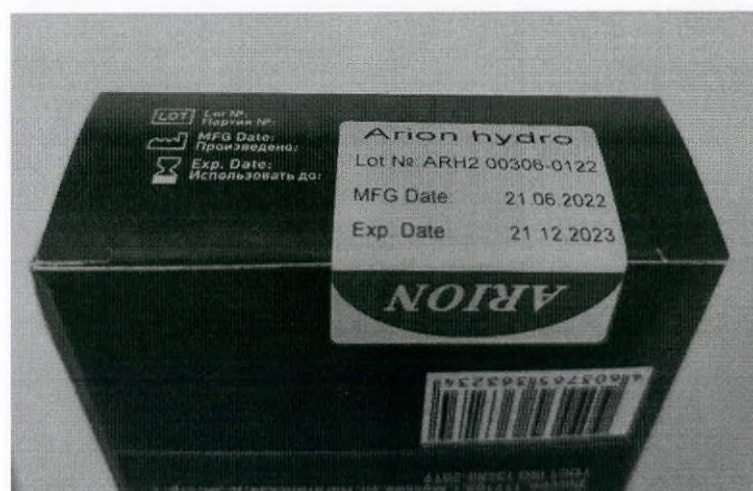
Маркировка блистерной упаковки



Маркировка стикера-вкладыша для карты пациента



Маркировка самоклеящегося стикера контроля вскрытия потребительской упаковки (верхний клапан)

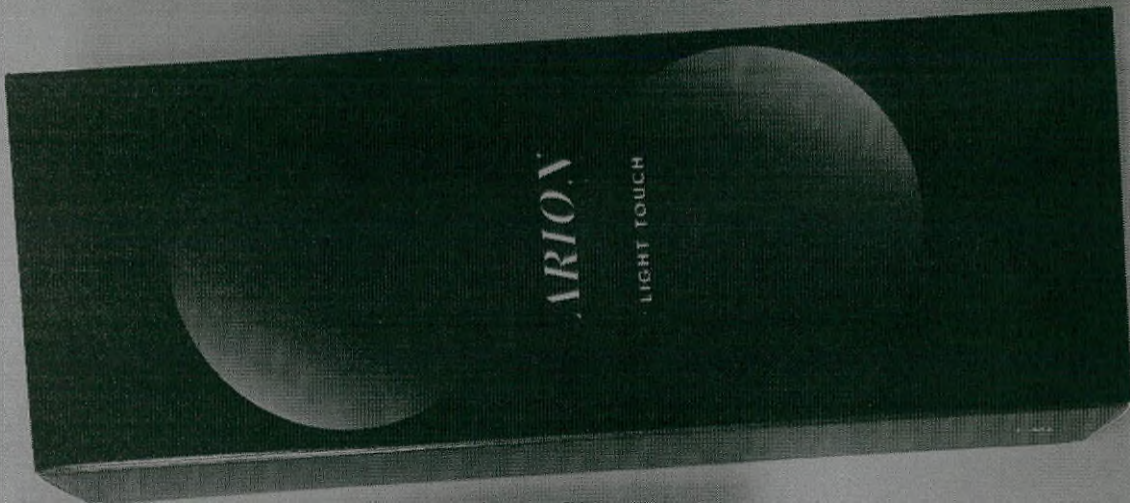


Маркировка самоклеящегося стикера контроля вскрытия потребительской упаковки (нижний клапан)

Вариант исполнения:

ЭРИОН ЛАЙТ ТАЧ (ARION LIGHT TOUCH) в составе:

- гель инъекционный гиалуроновый ЭРИОН ЛАЙТ ТАЧ (ARION LIGHT TOUCH) 1,0 мл в шприце стеклянном - 1 шт.,
- игла инъекционная 27G (0,4 x 12 мм) или 27G (0,4 x 13 мм) - 1 шт.,
- игла инъекционная 30G (0,3 x 12 мм) или 30G (0,3 x 13 мм) - 1 шт.,
- инструкция по применению – 1 шт.,
- стикер-вкладыш для карты пациента - 2 шт.



ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ
 При применении препарата, как и любого лекарственного средства, необходимо учитывать возможность взаимодействия с другими препаратами. В связи с этим необходимо проконсультироваться с врачом. В частности, при применении препарата необходимо учитывать взаимодействие с другими препаратами, содержащими кальций, так как это может привести к образованию осадка в моче. Также необходимо учитывать взаимодействие с препаратами, содержащими фосфор, так как это может привести к образованию осадка в моче.

Условия хранения и транспортирования
 Хранить препарат в оригинальной упаковке при температуре от +2 до +25 °С. Не подвергать воздействию влаги. Не подвергать воздействию прямых солнечных лучей. Не подвергать воздействию экстремальных температур. Не подвергать воздействию ударов и тряски. Не подвергать воздействию вибрации. Не подвергать воздействию магнитного поля. Не подвергать воздействию радиации. Не подвергать воздействию звуковых волн. Не подвергать воздействию ультразвука. Не подвергать воздействию инфракрасного излучения. Не подвергать воздействию ультрафиолетового излучения. Не подвергать воздействию рентгеновского излучения. Не подвергать воздействию ионизирующей радиации. Не подвергать воздействию электрических полей. Не подвергать воздействию магнитных полей. Не подвергать воздействию статического электричества. Не подвергать воздействию электромагнитных полей. Не подвергать воздействию радиочастотного излучения. Не подвергать воздействию микроволнового излучения. Не подвергать воздействию лазерного излучения. Не подвергать воздействию акустического излучения. Не подвергать воздействию механических воздействий. Не подвергать воздействию химических воздействий. Не подвергать воздействию биологических воздействий. Не подвергать воздействию физических воздействий. Не подвергать воздействию других воздействий.

Гарантия производителя
 Производитель гарантирует соответствие препарата требованиям фармакопейных статей и спецификаций. Производитель не несет ответственности за повреждения здоровья, вызванные использованием препарата, если не соблюдены условия хранения и транспортирования, указанные в инструкции по применению.

Срок годности препарата
 Срок годности препарата — 24 месяца со дня изготовления. Срок годности препарата в упаковке — 12 месяцев со дня изготовления. Срок годности препарата в ампулах — 12 месяцев со дня изготовления. Срок годности препарата в флаконах — 12 месяцев со дня изготовления. Срок годности препарата в картриджах — 12 месяцев со дня изготовления. Срок годности препарата в перчатках — 12 месяцев со дня изготовления. Срок годности препарата в масках — 12 месяцев со дня изготовления. Срок годности препарата в очках — 12 месяцев со дня изготовления. Срок годности препарата в шапках — 12 месяцев со дня изготовления. Срок годности препарата в перчатках — 12 месяцев со дня изготовления. Срок годности препарата в масках — 12 месяцев со дня изготовления. Срок годности препарата в очках — 12 месяцев со дня изготовления. Срок годности препарата в шапках — 12 месяцев со дня изготовления.

Пробный образец
 Пробный образец препарата предоставляется бесплатно. Для получения пробного образца необходимо заполнить заявку на сайте производителя. Срок действия пробного образца — 30 дней со дня получения. Пробный образец не подлежит возврату. Пробный образец не является гарантией качества. Пробный образец не является частью гарантии. Пробный образец не является частью гарантии.

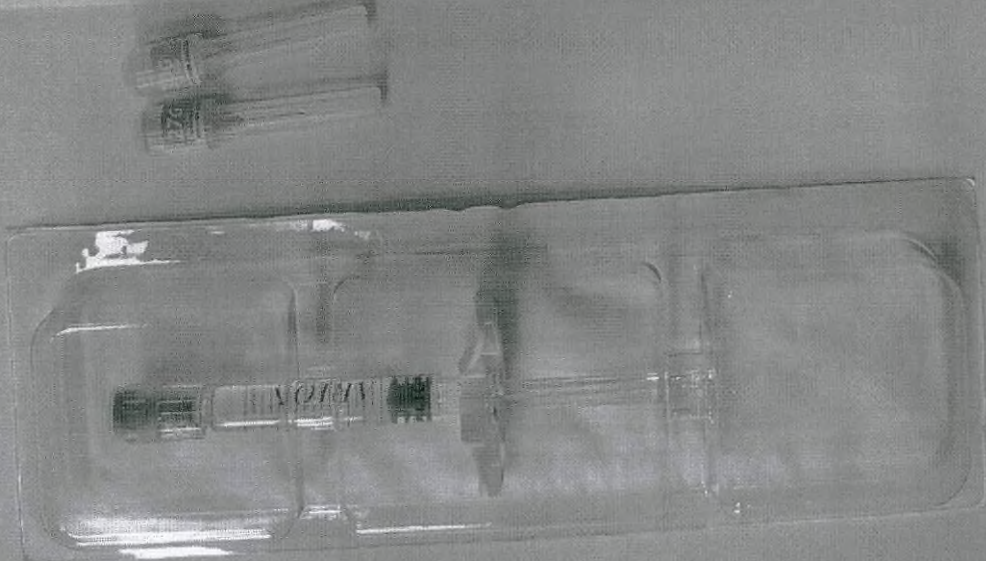
Утилизация
 Упаковка препарата подлежит утилизации. Упаковка препарата не подлежит повторному использованию. Упаковка препарата не подлежит использованию в качестве сырья. Упаковка препарата не подлежит использованию в качестве топлива. Упаковка препарата не подлежит использованию в качестве удобрений. Упаковка препарата не подлежит использованию в качестве строительных материалов. Упаковка препарата не подлежит использованию в качестве изоляционных материалов. Упаковка препарата не подлежит использованию в качестве звукоизоляционных материалов. Упаковка препарата не подлежит использованию в качестве теплоизоляционных материалов. Упаковка препарата не подлежит использованию в качестве звукопоглощающих материалов. Упаковка препарата не подлежит использованию в качестве звукоотражающих материалов. Упаковка препарата не подлежит использованию в качестве звукопроницающих материалов. Упаковка препарата не подлежит использованию в качестве звукоотражающих материалов. Упаковка препарата не подлежит использованию в качестве звукопроницающих материалов. Упаковка препарата не подлежит использованию в качестве звукоотражающих материалов. Упаковка препарата не подлежит использованию в качестве звукопроницающих материалов.

Arion light touch 1.0 ml

Lot No:
 Дата выпуска: ARLT1 00406-0122
 MFG Date: 22.06.2022
 Произведено
 Exp. Date: 22.12.2023
 Истекает

Arion light touch 1.0 ml

Lot No:
 Дата выпуска: ARLT1 00406-0122
 MFG Date: 22.06.2022
 Произведено
 Exp. Date: 22.12.2023
 Истекает



ЭРИОН ЛАЙТ ТАЧ (ARION LIGHT TOUCH)

Arion light touch

1.0 ml

Хранить в закрытом помещении при температуре от +5°C до +25°C и относительной влажности воздуха до 80%.

Не замораживать! Предохранять от солнечного света! Стерильно! В случае нарушения целостности блистерной упаковки использовать запрещено! Только для однократного применения! Выполняйте требования инструкции по применению! Разрешено к применению только квалифицированным врачом!

Lot №

Партия №: ARLT1 00406-0122

MFG Date:

Произведено: 22.06.2022

Exp. Date:

Использовать до: 22.12.2023

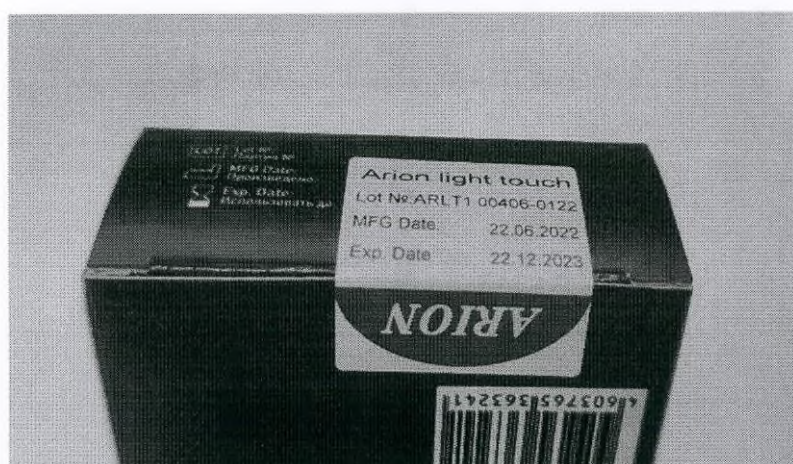
Маркировка блистерной упаковки



Маркировка стикера-вкладыша для карты пациента



Маркировка самоклеящегося стикера контроля вскрытия потребительской упаковки (верхний клапан)

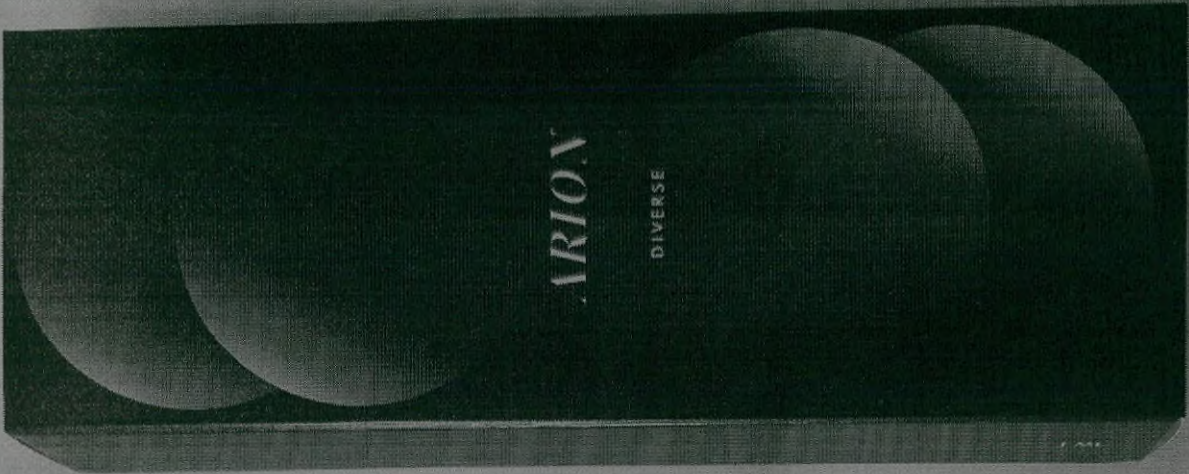


Маркировка самоклеящегося стикера контроля вскрытия потребительской упаковки (нижний клапан)

Вариант исполнения:

ЭРИОН ДИВЕРС (ARION DIVERSE) в составе:

- гель инъекционный гиалуроновый ЭРИОН ДИВЕРС (ARION DIVERSE) 1,0 мл – 1 шт.,
- игла инъекционная 27G (0,4 x 12 мм) или 27G (0,4 x 13 мм) - 2 шт.,
- инструкция по применению - 1 шт.,
- стикер-вкладыш для карты пациента - 2 шт.



ВАЖНОСТИВЕ СЛІДСТВИНІ СРЕДСТВАМ

Гарантію якості надає виробник. На виробника поширюється гарантія, якщо вказана на упаковці кількість відповідає кількості в складі. Гарантія не поширюється на кількість, якщо в складі вказано менше, ніж вказано на упаковці.

У разі, якщо кількість, вказана на упаковці, не відповідає кількості, вказаній на упаковці, гарантія не поширюється.

Умови зберігання і транспортування
 Умови зберігання: зберігати в сухому, захищеному від світла місці при температурі від +5°C до +25°C. Зберігати в оригінальній упаковці протягом 30 днів з моменту виготовлення. Не вживати після закінчення терміну придатності. Не вживати після закінчення терміну придатності. Не вживати після закінчення терміну придатності. Не вживати після закінчення терміну придатності.

Гарантія виробника
 Гарантія виробника: гарантія виробника на цей продукт надається на умовах, вказаних на упаковці. Гарантія виробника: гарантія виробника на цей продукт надається на умовах, вказаних на упаковці.

Умови зберігання і транспортування
 Умови зберігання: зберігати в сухому, захищеному від світла місці при температурі від +5°C до +25°C. Зберігати в оригінальній упаковці протягом 30 днів з моменту виготовлення. Не вживати після закінчення терміну придатності. Не вживати після закінчення терміну придатності.

ТРЕБОВАННЯ ДО ВИРОБНИКІВ
 Требується до виробників: гарантія виробника на цей продукт надається на умовах, вказаних на упаковці. Требується до виробників: гарантія виробника на цей продукт надається на умовах, вказаних на упаковці.

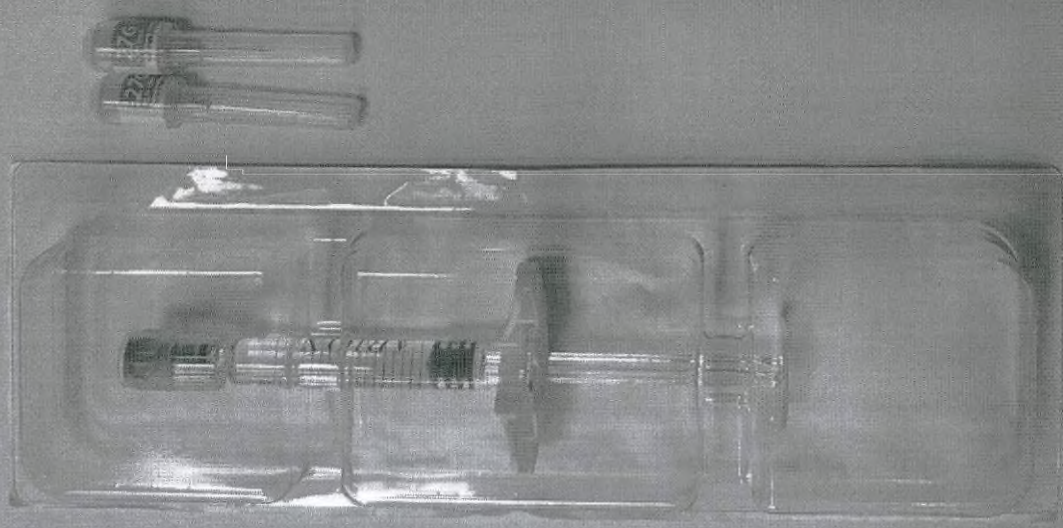
Умови зберігання і транспортування
 Умови зберігання: зберігати в сухому, захищеному від світла місці при температурі від +5°C до +25°C. Зберігати в оригінальній упаковці протягом 30 днів з моменту виготовлення. Не вживати після закінчення терміну придатності. Не вживати після закінчення терміну придатності.

Arion
 diverse 1.0 ml

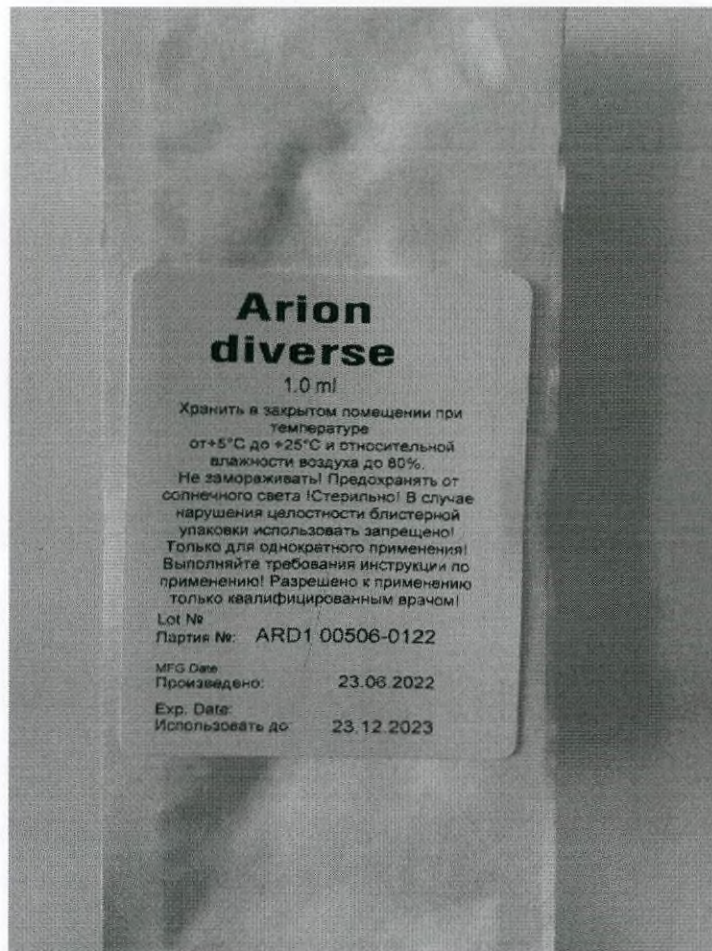
Lot №: ARD1 00506-0122
 Партија №: ARD1 00506-0122
 MFG Date: 23.08.2022
 Exp. Date: 23.12.2023
 Исползовать АО

Arion
 diverse 1.0 ml

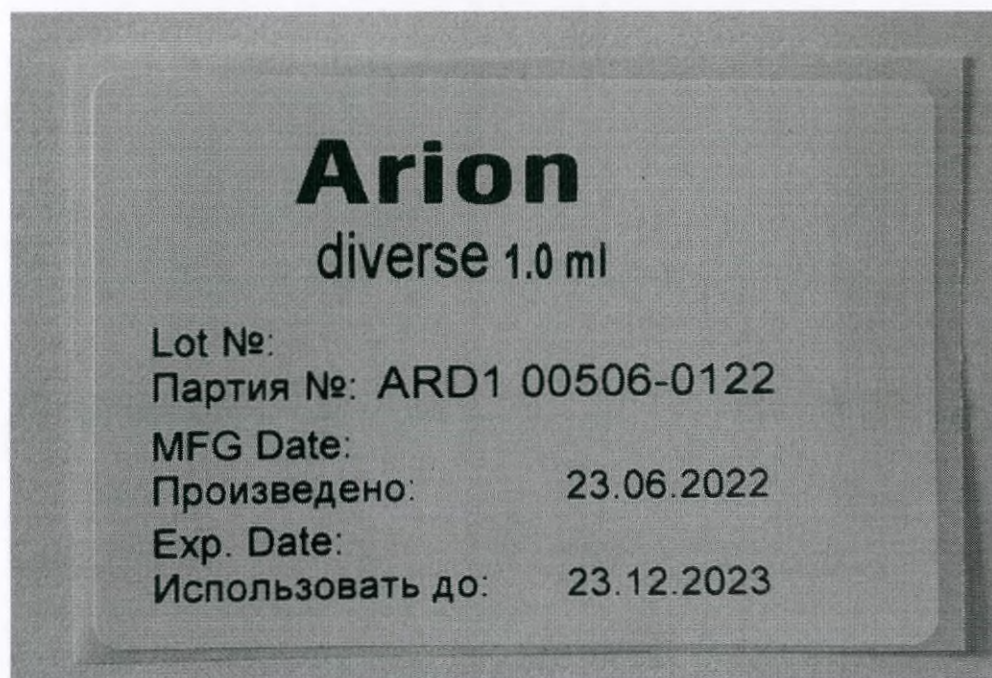
Lot №: ARD1 00506-0122
 Партија №: ARD1 00506-0122
 MFG Date: 23.08.2022
 Exp. Date: 23.12.2023
 Исползовать АО



ЭРИОН ДИВЕРС (ARION DIVERSE)



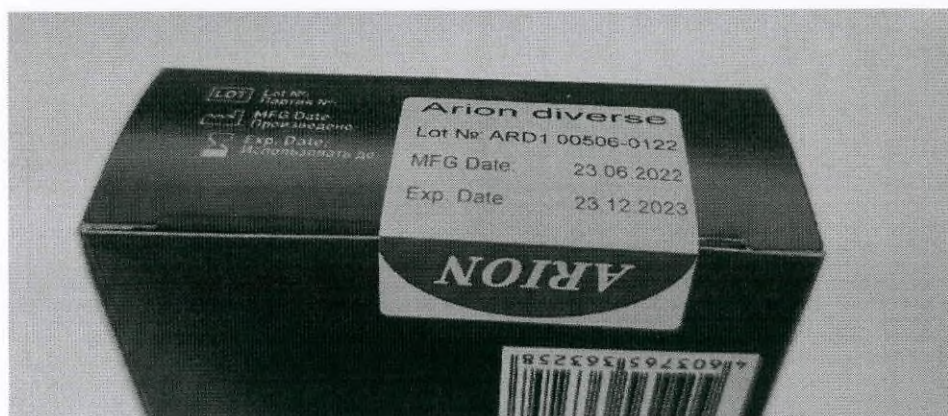
Маркировка блистерной упаковки



Маркировка стикера-вкладыша для карты пациента



Маркировка самоклеящегося стикера контроля вскрытия потребительской упаковки (верхний клапан)



Маркировка самоклеящегося стикера контроля вскрытия потребительской упаковки (нижний клапан)

Вариант исполнения:

ЭРИОН ДИВЕРС (ARION DIVERSE) в составе:

- гель инъекционный гиалуроновый ЭРИОН ДИВЕРС (ARION DIVERSE) 2,0 мл – 1 шт.,
- игла инъекционная 27G (0,4 x 12 мм) или 27G (0,4 x 13 мм) - 2 шт.,
- инструкция по применению - 1 шт.,
- стикер-вкладыш для карты пациента - 2 шт.



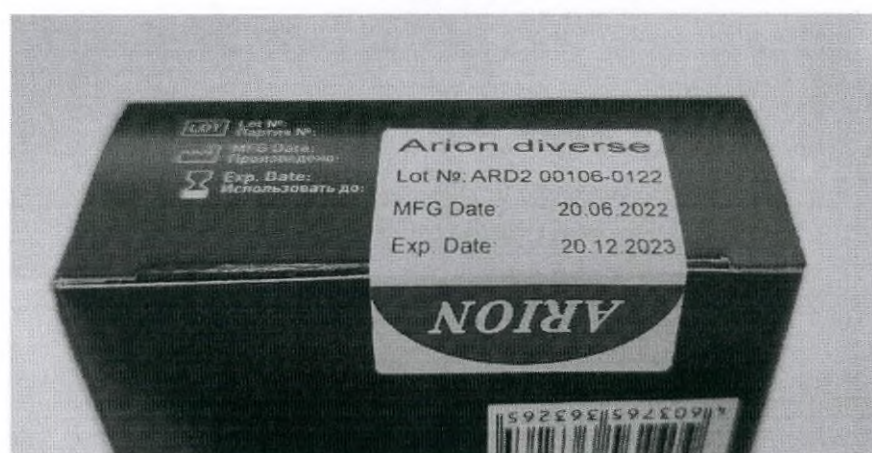
Макет блистерной упаковки



Маркировка стикера-вкладыша для карты пациента



Маркировка самоклеящегося стикера контроля вскрытия потребительской упаковки (верхний клапан)

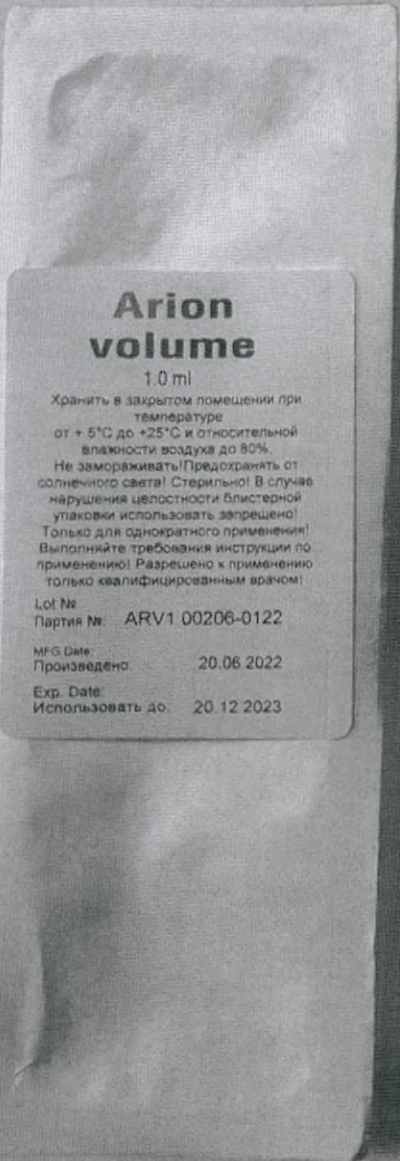


Маркировка самоклеящегося стикера контроля вскрытия потребительской упаковки (нижний клапан)

Вариант исполнения:

ЭРИОН ВОЛЮМ (ARION VOLUME) в составе:

- гель инъекционный гиалуроновый ЭРИОН ВОЛЮМ (ARION VOLUME) 1,0 мл в шприце стеклянном - 1 шт.,
- игла инъекционная 27G (0,4 x 12 мм) или 27G (0,4 x 13 мм) - 2 шт.,
- инструкция по применению - 1 шт.,
- стикер-вкладыш для карты пациента - 2 шт.



Arion volume
1.0 ml

Хранить в закрытом помещении при температуре от +5°C до +25°C и относительной влажности воздуха до 80%. Не замораживать! Предотвратить от солнечного света! Стерильно! В случае нарушения целостности blisterной упаковки использовать запрещено! Только для однократного применения! Выполните требования инструкции по применению! Разрешено к применению только квалифицированным врачом!

Lot №
Партия № ARV1 00206-0122

MFG Date:
Произведено: 20.06.2022

Exp. Date:
Использовать до: 20.12.2023



ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ
Повышенная кислотность совместима с растворами ионизирующих контрастных веществ, как и прочие бензилалколы. Не следует допускать контакта с материалами с высоким содержанием щелочи, в частности с местными анестезиками, в составе которых входит этиловый бензилалколы.

В ряде приемлемых препаратов (сульфонилмиды, L-тирозин, ферментативные препараты крови, бифидобактерии) взаимодействия исключены.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ
Хранить изделие в упаковке предприятия-производителя в закрытом помещении при температуре от +5°C до +25°C и относительной влажности воздуха до 80%. Изделие следует хранить в сухом месте. Предотвратить от солнечного света! Не замораживать! Убедитесь, что транспортировка любым видом хранения при температуре от +5°C до +25°C и относительной влажности воздуха до 80%.

ГАРАНТИЯ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ
Производитель гарантирует соответствие надлежно заявленным характеристикам на протяжении срока годности при соблюдении правил хранения и транспортирования, указанных в инструкции по применению.

Срок годности изделия — 18 месяцев с даты стерилизации. Событиями в лабораторных условиях и протектиками по результатам исследований направляются в адрес производителя.

ТРЕБОВАНИЯ ОХРАНЫ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ
При изготовлении, транспортировании, использовании, хранении изделия не представляется опасности для окружающей среды, не поддается биологической и химической трансформации.

УТИЛИЗАЦИЯ
Утилизация осуществляется согласно СанПиН 2.1.3.684-71, производственный брак, изделие с истекшим сроком годности, с поврежденной упаковкой, а также упаковочный материал утилизируются по классу опасности А (биологическая опасность). Безопасные отходы, по составу приближенные к ТБО; использованные изделия (шприц с иглой, остатки продукции) утилизируются по классу опасности В (химическая опасность).

Arion volume 1.0 ml

Lot №
Партия № ARV1 00206-0122

MFG Date:
Произведено: 20.06.2022

Exp. Date:
Использовать до: 20.12.2023

Arion volume 1.0 ml

Lot №
Партия № ARV1 00206-0122

MFG Date:
Произведено: 20.06.2022

Exp. Date:
Использовать до: 20.12.2023

ARION

Гель инъекционный гиалуроновый ЭРИОН (ARION) по ТУ 32.50.22-001-35050971-2022

ЭРИОН ВОЛЛОМ (ARION VOLUME) в составе:

- гель инъекционный гиалуроновый ЭРИОН ВОЛЛОМ (ARION VOLUME) 1,0 мл
- шприц стеклянный — 1 шт.
- игла инъекционная 27G (0,4 x 12 мм) или 27G (0,4 x 13 мм) — 2 шт.
- инструкция по применению — 1 шт.
- стикер-акладный для карты пациента — 2 шт.

Стабилизированный [поперечно-сшитый ВДОО] матрикс гиалуронат 2,5%

Для внутримышечного, подкожного и супрапериостального (наднадкостничного) введения.

Разрешено к применению только квалифицированными врачом!

Условия хранения: в закрытом помещении при температуре от +5°C до +25°C и относительной влажности воздуха до 80%. Не замораживать! Предотвратить от солнечного света!

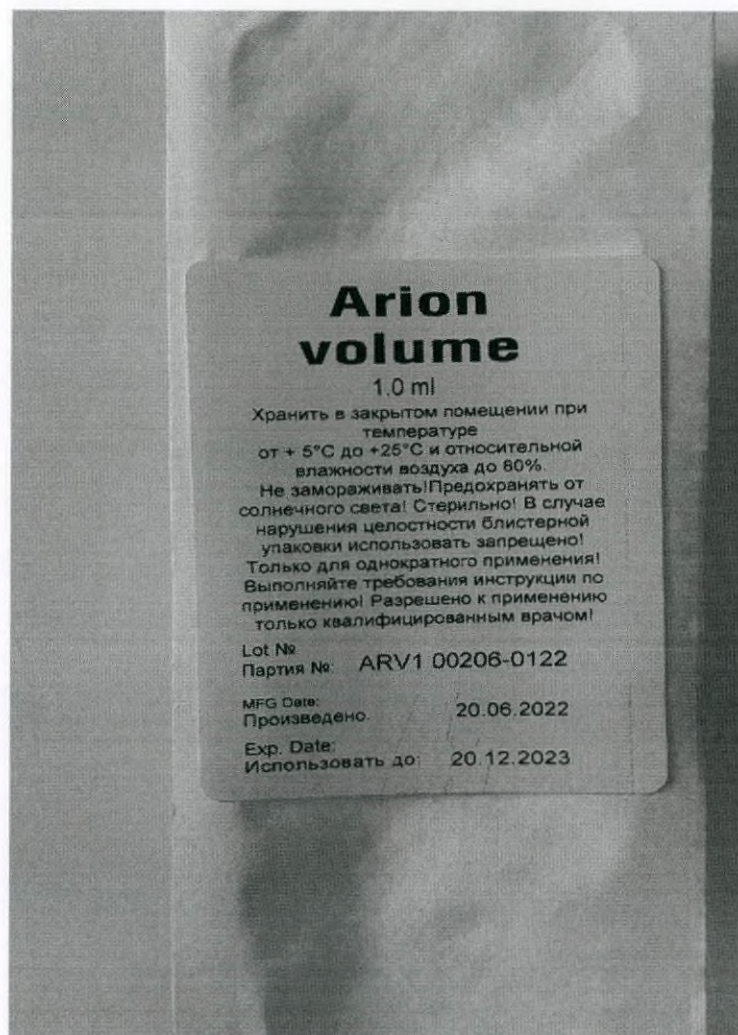
RU-RF: от ДД.ММ.ГГГГ.г.

Общество с ограниченной ответственностью «СИЭЛЭС ИНТЕРНЕШНЛ» (ООО «СИЭЛЭС ИНТЕРНЕШНЛ»)
Россия, 109544, г. Москва, ул. Рагозинский Вил, д. 4, эт. 1, пом. 2, каб. 2А
тел.: +7 (800) 600-73-37
e-mail: office@clspro.ru

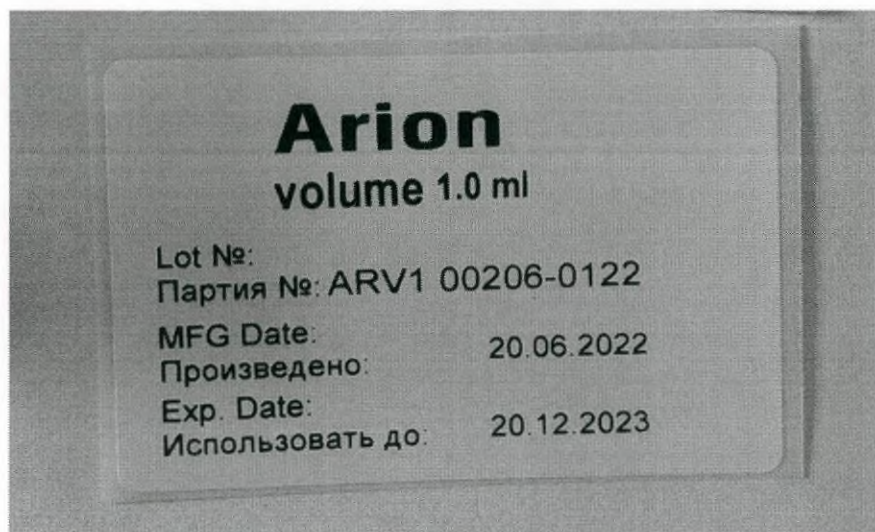
Место производства: ООО «СИЭЛЭС ИНТЕРНЕШНЛ»
Россия, 117105, г. Москва, ул. Нагатинская, д. 3А, стр. 1
ГОСТ ISO 13485-2017

4603765363272

ARION



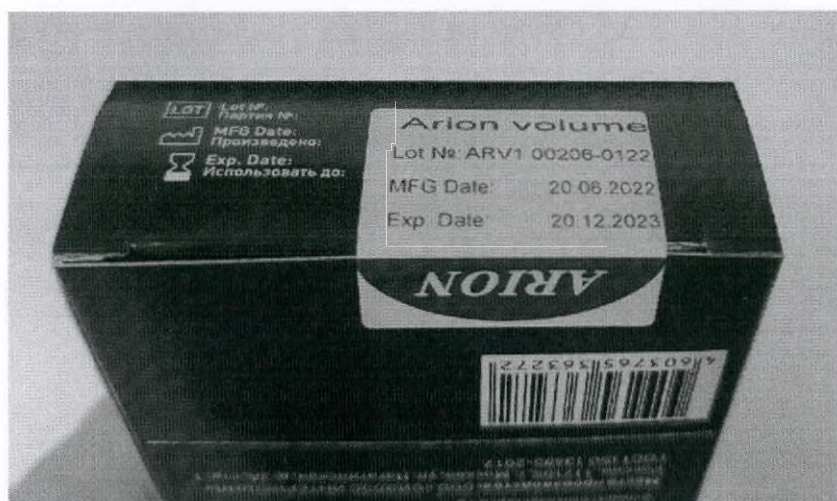
Маркировка блистерной упаковки



Маркировка стикера-вкладыша для карты пациента



Маркировка самоклеящегося стикера контроля вскрытия потребительской упаковки (верхний клапан)

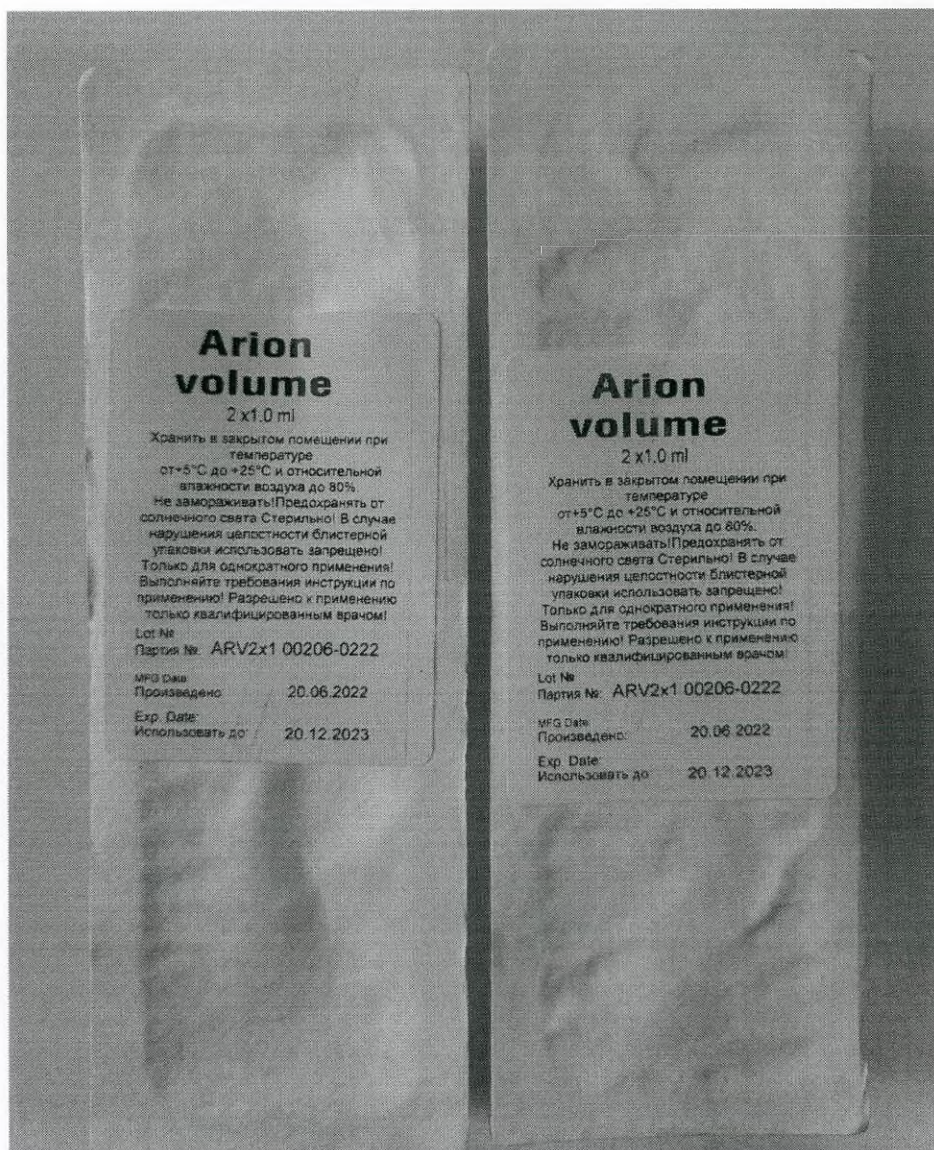


Маркировка самоклеящегося стикера контроля вскрытия потребительской упаковки (нижний клапан)

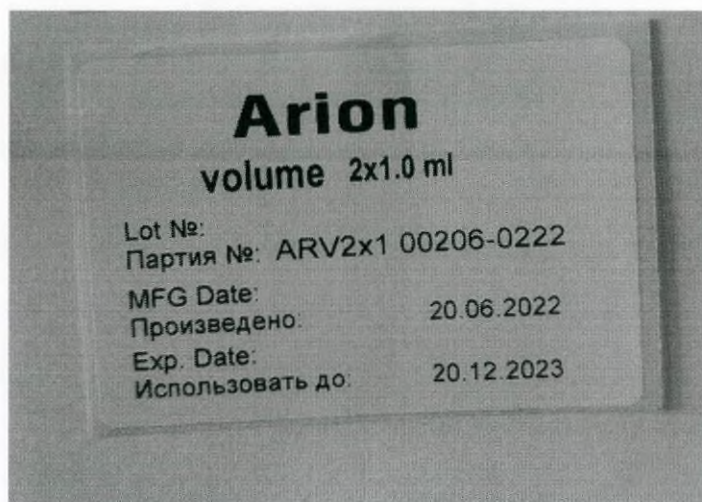
Вариант исполнения:

ЭРИОН ВОЛЮМ (ARION VOLUME) в составе:

- гель инъекционный гиалуроновый ЭРИОН ВОЛЮМ (ARION VOLUME) 1,0 мл в шприце стеклянном - 2 шт.,
- игла инъекционная 27G (0,4 x 12 мм) или 27G (0,4 x 13 мм) - 4 шт.,
- инструкция по применению - 1 шт.,
- стикер-вкладыш для карты пациента - 2 шт.



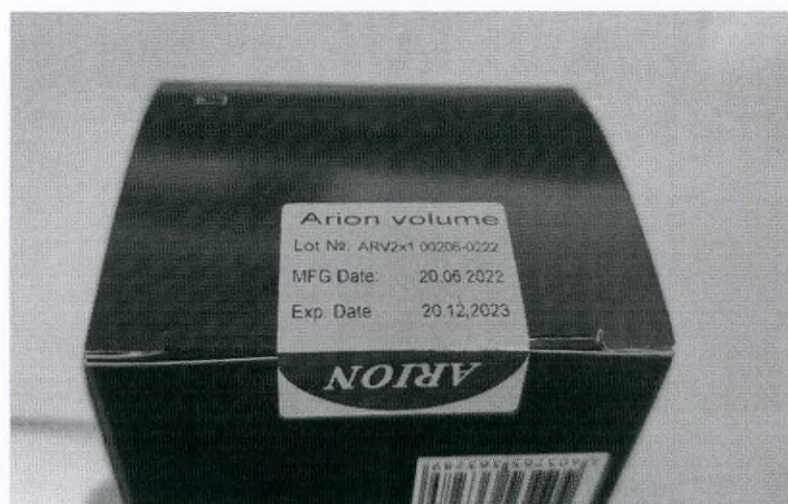
Маркировка блистерной упаковки



Маркировка стикера-вкладыша для карты пациента



Маркировка самоклеящегося стикера контроля вскрытия потребительской упаковки (верхний клапан)

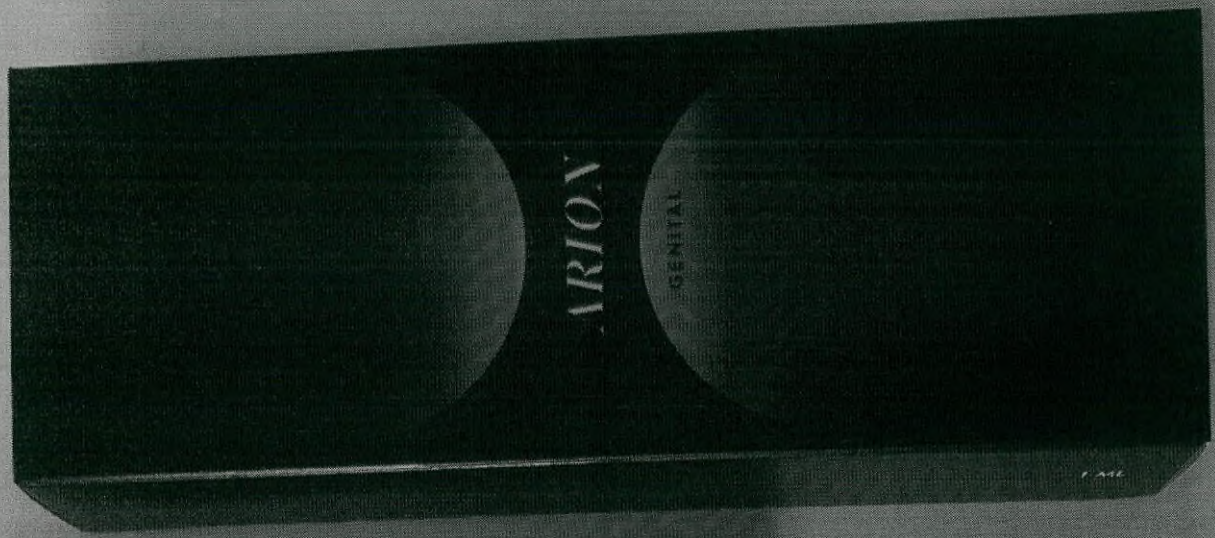


Маркировка самоклеящегося стикера контроля вскрытия потребительской упаковки (нижний клапан)

Вариант исполнения:

ЭРИОН ДЖЕНИТАЛ (ARION GENITAL) в составе:

- гель инъекционный гиалуроновый ЭРИОН ДЖЕНИТАЛ (ARION GENITAL) 1,0 мл в шприце стеклянном - 1 шт.,
- игла инъекционная 25G (0,5 x 25 мм) - 1 шт.,
- игла инъекционная 27G (0,4 x 12 мм) или 27G (0,4 x 13 мм) - 1 шт.,
- инструкция по применению - 1 шт.,
- стикер-вкладыш для карты пациента - 2 шт.



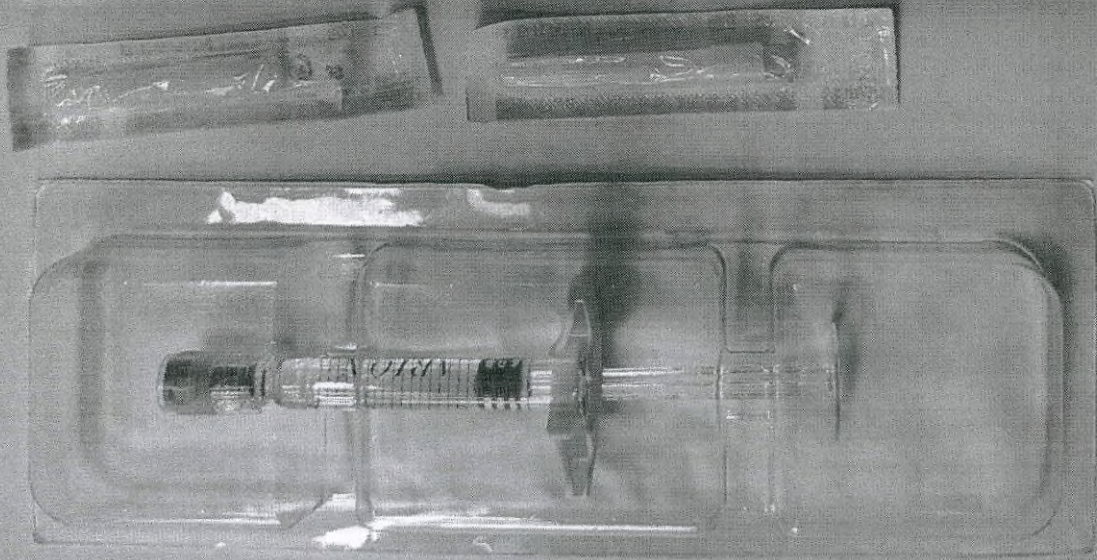
ВАЖНОСТИВЕ СЛЕДСТВЕНИМИ СРЕДСТВАМИ
 Употреблять согласно инструкции с соблюдением сроков годности. Не использовать препарат, если упаковка была повреждена. Не допускать попадания препарата на слизистые оболочки, в частности на слизистую оболочку влагалища. При попадании препарата на слизистую оболочку влагалища немедленно промыть водой. Препарат не использовать при беременности, лактации, менструации, приеме антибиотиков, гормональных препаратов, средств для контрацепции, ингибиторов протонной помпы.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ
 Хранить в оригинальной упаковке при температуре от +5°C до +25°C в защищенном от света месте. Влажность воздуха не должна превышать 80%. Не допускать попадания влаги на упаковку. Избегать замораживания. Срок годности средства при температуре от +5°C до +25°C в оригинальной упаковке составляет 18 месяцев.

ГАРАНТИЯ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ
 Производитель гарантирует соответствие изделия требованиям, указанным на оригинальной упаковке. Производитель не несет ответственности за повреждение изделия при неправильном использовании. Срок годности изделия — 18 месяцев с даты изготовления. Средства не подлежат возврату в адрес производителя.

УВЕДОМЛЕНИЕ ОБ ОГРАНИЧЕНИИ ОТВЕТСТВЕННОСТИ
 Данное изделие не предназначено для диагностики, профилактики, лечения или мониторинга заболеваний. Использование данного изделия не гарантирует отсутствия побочных эффектов. Препарат не следует использовать в качестве средства для контрацепции. Препарат не следует использовать в качестве средства для лечения заболеваний. Препарат не следует использовать в качестве средства для лечения заболеваний.

УТИЛИЗАЦИЯ
 Утилизация осуществляется согласно СанПиН 2.1.3684.2017. Для утилизации препарата необходимо обратиться к специалистам. Препарат не следует выбрасывать в мусорный бак. Препарат не следует выбрасывать в канализацию. Препарат не следует выбрасывать в водоемы. Препарат не следует выбрасывать в почву. Препарат не следует выбрасывать в воздух. Препарат не следует выбрасывать в воду.



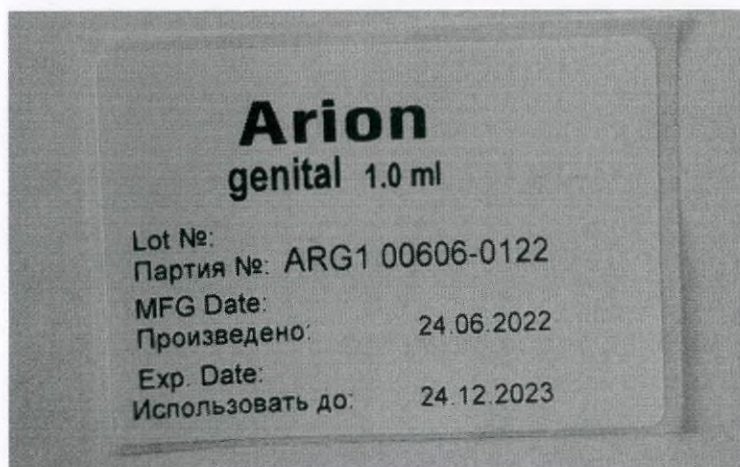
Arion genital 1.0 ml
 Lot №:
 Партія №: ARG1-00606-0122
 MFG Date: 24-06-2022
 Произведено: 24-06-2022
 Exp. Date: 24-12-2023
 Использовать до: 24-12-2023

Arion genital 1.0 ml
 Lot №:
 Партія №: ARG1-00606-0122
 MFG Date: 24-06-2022
 Произведено: 24-06-2022
 Exp. Date: 24-12-2023
 Использовать до: 24-12-2023

ЭРИОН ДЖЕНИТАЛ (ARION GENITAL)



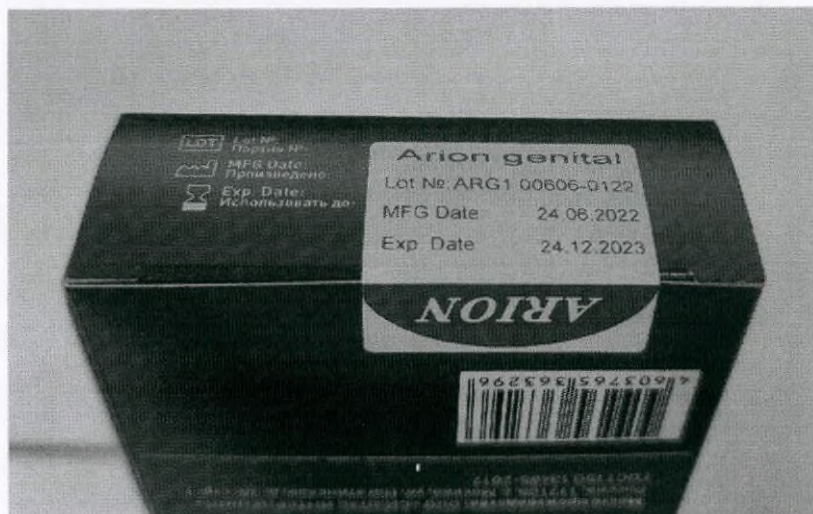
Маркировка блистерной упаковки



Маркировка стикера-вкладыша для карты пациента



Маркировка самоклеящегося стикера контроля вскрытия потребительской упаковки (верхний клапан)

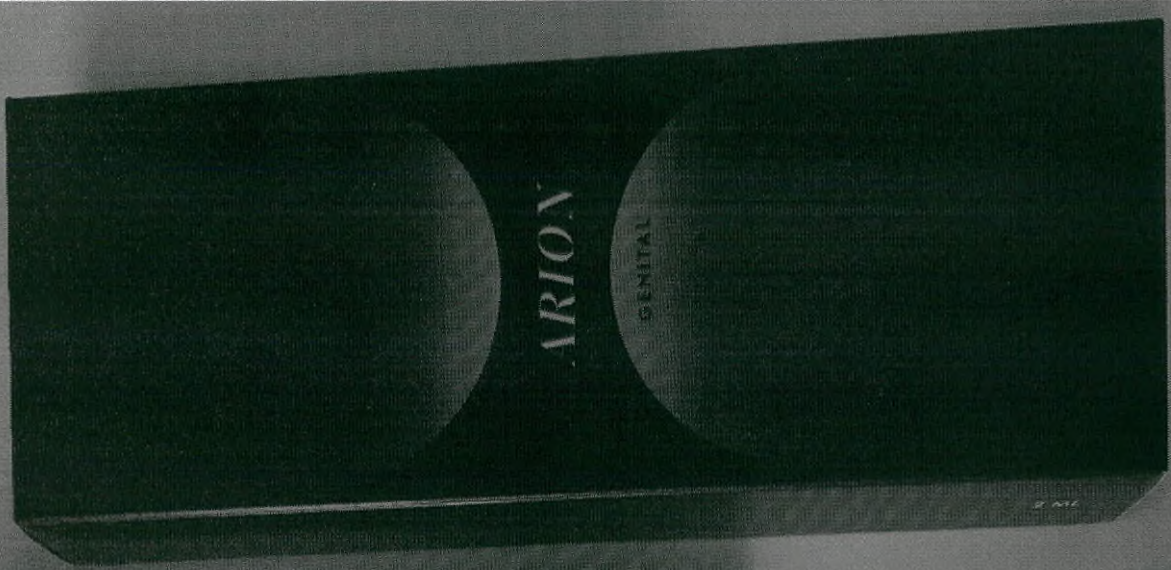


Маркировка самоклеящегося стикера контроля вскрытия потребительской упаковки (нижний клапан)

Вариант исполнения:

ЭРИОН ДЖЕНИТАЛ (ARION GENITAL) в составе:

- гель инъекционный гиалуроновый ЭРИОН ДЖЕНИТАЛ (ARION GENITAL) 2,0 мл в шприце стеклянном - 1 шт.,
- игла инъекционная 25G (0,5 x 25 мм) - 1 шт.,
- игла инъекционная 27G (0,4 x 12 мм) или 27G (0,4 x 13 мм) - 1 шт.,
- инструкция по применению - 1 шт.,
- стикер-вкладыш для карты пациента - 2 шт.



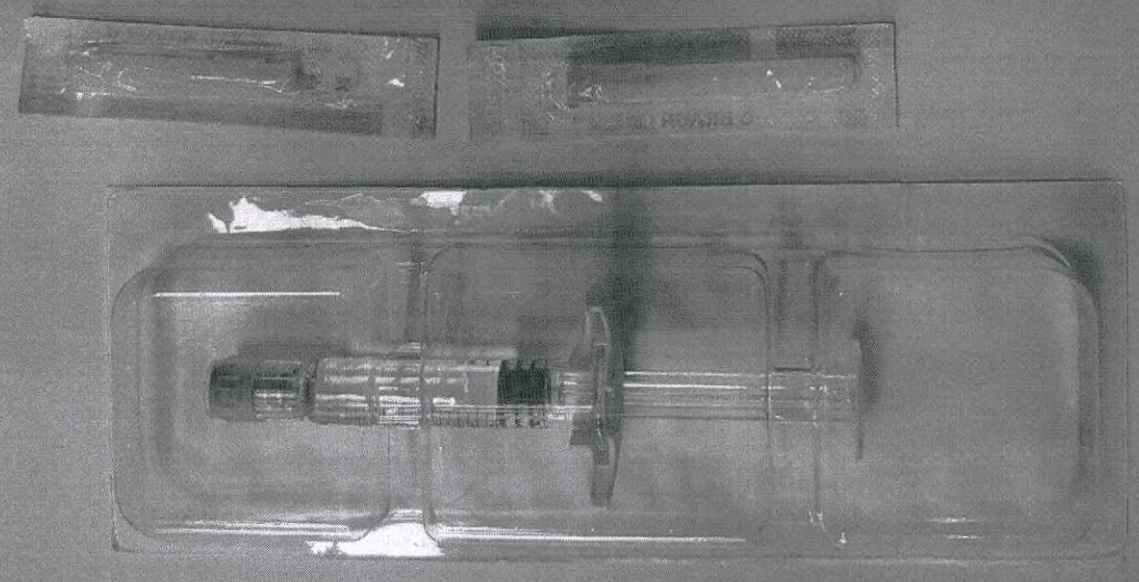
КАНДИДИОЗЫ С ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ
Кандидозы с лекарственными средствами – это грибковые инфекции, вызываемые дрожжевыми грибами рода *Candida*. Они поражают слизистые оболочки полости рта, влагалища, ануса, а также кожу. Кандидозы с лекарственными средствами возникают у пациентов, длительно получающих антибиотикотерапию, глюкокортикостероиды, химиотерапию, а также у пациентов с ослабленным иммунитетом.

УСЛОВИЯ СОХРАНЕНИЯ И ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ
Хранить при температуре от +2 до +8 °С. Не замораживать. Срок годности – 24 месяца со дня изготовления. Срок годности в упаковке – 24 месяца со дня изготовления. Срок годности в ампуле – 24 месяца со дня изготовления.

ГАРАНТИЯ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ
Производитель гарантирует, что лекарственное средство соответствует требованиям фармакопейных статей, действующих в Российской Федерации, и требованиям к качеству, установленным в международных стандартах.

УПАКОВКА
Упаковка – ампулы по 2,0 мл. Срок годности – 24 месяца со дня изготовления.

УСЛОВИЯ ОУПАКОВКИ И ПЕРИОДА СРОКА
Упаковка – ампулы по 2,0 мл. Срок годности – 24 месяца со дня изготовления.



Arion
genital 2.0 ml

Lot №
Партия № ARG2 00706-0122
MFG Date
Произведено 24.06.2022
Exp. Date
Использовать до 24.12.2023

Arion
genital 2.0 ml

Lot №
Партия № ARG2 00706-0122
MFG Date
Произведено 24.06.2022
Exp. Date
Использовать до 24.12.2023

ЭРИОН ДЖЕНИТАЛ (ARION GENITAL)

Arion genital

2.0 ml

Хранить в закрытом помещении при температуре

от +5°C до +25°C и относительной влажности воздуха до 80%.

Не замораживать! Предохранять от солнечного света! Стерильно! В случае нарушения целостности блистерной упаковки использовать запрещено!

Только для однократного применения! Выполняйте требования инструкции по применению! Разрешено к применению только квалифицированным врачом!

Lot №

Партия №: ARG2 00706-0122

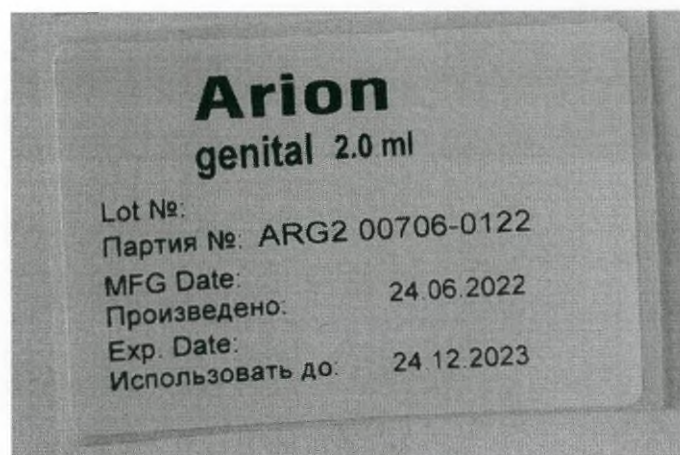
MFG Date:

Произведено: 24.06.2022

Exp. Date:

Использовать до: 24.12.2023

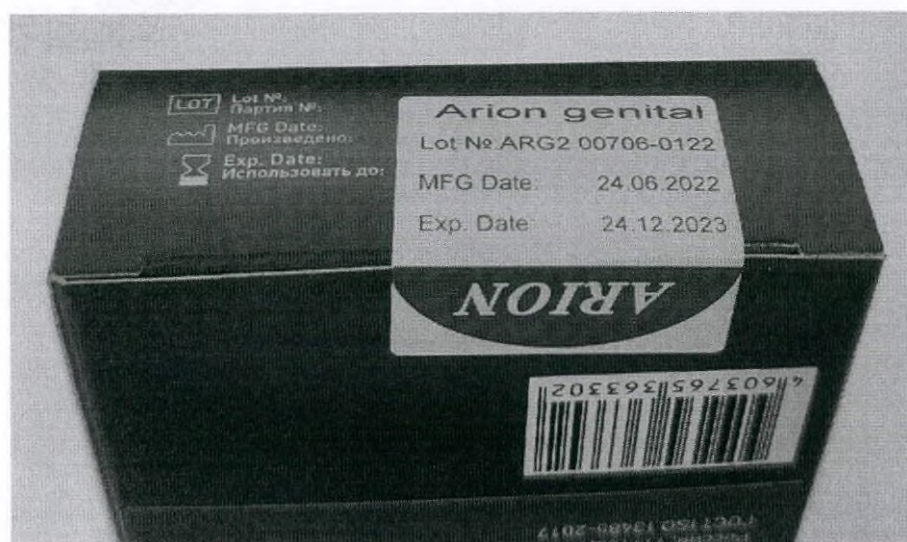
Маркировка блистерной упаковки



Маркировка стикера-вкладыша для карты пациента



Маркировка самоклеящегося стикера контроля вскрытия потребительской упаковки (верхний клапан)



Маркировка самоклеящегося стикера контроля вскрытия потребительской упаковки (нижний клапан)

Всего прошито, пронумеровано

и скреплено печатью 41

(сорок один)

листа(ов). Подпись М. М. М. М.

ФИО Болташица К. Н.

«___» _____ 20___ г. М.П.



УТВЕРЖДАЮ

Генеральный директор
ООО «СИЭЛЭС ИНТЕРНЕШНЛ»



[Signature]
Болтали́на К.Н.

«17» апреля 2023 г.

МАКЕТЫ ПОТРЕБИТЕЛЬСКОЙ УПАКОВКИ
МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

**ГЕЛЬ ИНЪЕКЦИОННЫЙ ГИАЛУРОНОВЫЙ ЭРИОН (ARION)
ПО ТУ 32.50.22-001-35050891-2022**



26,5

70

27

70

10

21

196

26

16



2 ml

2 ml

Гель инъекционный гиалуроновый ЭРИОН (ARION) по ТУ 32.50.22-001-35050891-2022

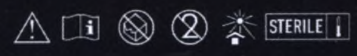
- ЭРИОН ГИДРО (ARION HYDRO)** в составе:
- гель инъекционный гиалуроновый ЭРИОН ГИДРО (ARION HYDRO) 2,0 мл в шприце стеклянном – 1 шт.,
 - игла инъекционная 32G (0,23 x 13 мм) или 32G (0,23 x 12 мм) или 32G (0,26 x 13 мм) – 2 шт.,
 - инструкция по применению – 1 шт.,
 - стикер-вкладыш для карты пациента – 2 шт.

Нестабилизированный (нативный) натрия гиалуронат 1,5%

Для внутрикожного введения

Разрешено к применению только квалифицированным врачом!

Условия хранения: в закрытом помещении при температуре от +5°C до +25°C и относительной влажности воздуха до 60%. Не замораживать! Предохранять от солнечного света!



РУ №..... от ДД.ММ.ГГГГ г.

Общество с ограниченной ответственностью «СИЭЛЭС ИНТЕРНЭШНЛ» (ООО «СИЭЛЭС ИНТЕРНЭШНЛ») Россия, 109544, г. Москва, ул. Рогожский Вал, д. 4, эт. 1, пом. 2, ком. 2А тел.: +7 (800) 600-73-37 e-mail: office@clspro.ru

Место производства: ООО «СИЭЛЭС ИНТЕРНЭШНЛ» Россия, 117105, г. Москва, ул. Нагатинская, д. 3А, стр. 1 ГОСТ ISO 13485-2017



LOT Lot No. Партия №
MFG Date Произведено
Exp. Date Срок годности
Использовать до:



Гель инъекционный гиалуроновый **ЭРИОН (ARION)**
по ТУ 32.50.22-001-35050891-2022

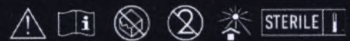
ЭРИОН ЛАЙТ ТАЧ (ARION LIGHT TOUCH) в составе:
 - гель инъекционный гиалуроновый
ЭРИОН ЛАЙТ ТАЧ (ARION LIGHT TOUCH) 1,0 мл
 в шприце стеклянном – 1 шт.,
 - игла инъекционная 27G (0,4 x 12 мм)
 или 27G (0,4 x 13 мм) – 1 шт.,
 - игла инъекционная 30G (0,3 x 12 мм)
 или 30G (0,3 x 13 мм) – 1 шт.,
 - инструкция по применению – 1 шт.,
 - стикер-вкладыш для карты пациента – 2 шт.

Стабилизированный (поперечно-сшитый) **BODE**
натрия гиалуронат 1,8%

Для внутривенного введения

**Разрешено к применению только
квалифицированным врачом!**

Условия хранения: в закрытом помещении при
температуре от +5 °С до +25°С и относительной
влажности воздуха до 80 %. Не замораживать!
Предохранять от солнечного света!



РУ № от ДД.ММ.ГГГГ г.

Общество с ограниченной ответственностью
«СИЗЛЭС ИНТЕРНЭШНЛ»
 (ООО «СИЗЛЭС ИНТЕРНЭШНЛ»)
 Россия, 109544, г. Москва, ул. Рогожский Вал,
 д. 4, эт. 1, пом. 2, ком. 2А
 тел.: +7 (800) 600-73-37
 e-mail: office@clspro.ru

Место производства: ООО «СИЗЛЭС ИНТЕРНЭШНЛ»
 Россия, 117105, г. Москва, ул. Нагатинская, д. 3А, стр. 1
 ГОСТ ISO 13485-2017



LOT Lot No.
 Партия №
MFG Date Произведено:
Exp. Date Использовать до:



26,5

70

27

70

10

21

196

26

16

1 ml

1 ml

ARION
DIVERSE

Гель инъекционный гиалуроновый ЭРИОН (ARION)
по ТУ 32.50.22-001-35050891-2022

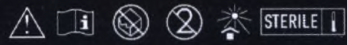
- ЭРИОН ДИВЕРС (ARION DIVERSE)** в составе:
- Гель инъекционный гиалуроновый ЭРИОН ДИВЕРС (ARION DIVERSE) 1,0 мл в шприце стеклянном - 1 шт.,
 - игла инъекционная 27G (0,4 x 12 мм) или 27G (0,4 x 13 мм) - 2 шт.,
 - инструкция по применению - 1 шт.,
 - стикер-вкладыш для карты пациента - 2 шт.

Стабилизированный (поперечно-сшитый BDDE) натрия гиалуронат 2,4 %

Для внутривидеального, подкожного, супраперистального (над надкостницей) и подслизистого введения

Разрешено к применению только квалифицированным врачом!

Условия хранения: в закрытом помещении при температуре от +5°C до +25°C и относительной влажности воздуха до 80%. Не замораживать! Предохранять от солнечного света!



РУ № от ДД.ММ.ГГГГ г.

Общество с ограниченной ответственностью
«СИЗЛЭС ИНТЕРНЕШНЛ»
(ООО «СИЗЛЭС ИНТЕРНЕШНЛ»)
Россия, 109544, г. Москва, ул. Рогожский Вал,
д. 4, эт. 1, пом. 2, ком. 2А
тел.: +7 (800) 600-73-37
e-mail: office@cspro.ru

Место производства: ООО «СИЗЛЭС ИНТЕРНЕШНЛ»
Россия, 117105, г. Москва, ул. Нагатинская, д. 3А, стр. 1
ГОСТ ISO 13485-2017



LOT
Lot №:
Партия №:
MFG Date:
Произведена:
Exp. Date:
Использовать до:

Иллюстрация не является

4



26,5

70

27

70

10

21

196

26

16

2 ml

2 ml

ARION

DIVERSE

Гель инъекционный гиалуроновый ЭРИОН (ARION) по ТУ 32.50.22-001-35050891-2022

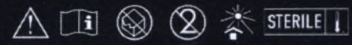
- ЭРИОН ДИВЕРС (ARION DIVERSE)** в составе:
- гель инъекционный гиалуроновый ЭРИОН ДИВЕРС (ARION DIVERSE) 2,0 мл в шприце стеклянном - 1 шт.,
 - игла инъекционная 27G (0,4 x 12 мм) или 27G (0,4 x 13 мм) - 2 шт.,
 - инструкция по применению - 1 шт.,
 - стикер-акладки для карты пациента - 2 шт.

Стабилизированный (поперечно-сшитый BDDE) натрия гиалуронат 2,4%

Для внутривенного, подкожного, супралеприостального (над надкостницей) и подслизистого введения

Разрешено к применению только квалифицированным врачом!

Условия хранения: в закрытом помещении при температуре от -5 °С до +25°С и относительной влажности воздуха до 80 %. Не замораживать! Предохранять от солнечного света!



РУ № от ДД.ММ.ГГГГ г.

Общество с ограниченной ответственностью «СИЗЛЭС ИНТЕРНЭШНЛ» (ООО «СИЗЛЭС ИНТЕРНЭШНЛ») Россия, 109544, г. Москва, ул. Рогожский Вал, д. 4, эт. 1, пом. 2, ком. 2А тел.: +7 (800) 600-73-37 e-mail: office@clspro.ru

Место производства: ООО «СИЗЛЭС ИНТЕРНЭШНЛ» Россия, 117105, г. Москва, ул. Нагатинская, д. 3А, стр. 1 ГОСТ ISO 13485-2017



LOT Lot No.
Партия №
MFG Date
Произведено
Exp. Date
Использовать до:



ARION
VOLUME

1 ml

1 ml

Гель инъекционный гиалуроновый ЭРИОН (ARION) по ТУ 32.50.22-001-35050891-2022

- ЭРИОН ВОЛЮМ (ARION VOLUME) в составе:**
- гель инъекционный гиалуроновый ЭРИОН ВОЛЮМ (ARION VOLUME) 1,0 мл в шприце стеклянном – 1 шт.,
 - игла инъекционная 27G (0,4 x 12 мм) или 27G (0,4 x 13 мм) – 2 шт.,
 - инструкция по применению – 1 шт.,
 - стикер-вкладыш для карты пациента – 2 шт.

Стабилизированный (поперечно-сшитый BDDE) натрий гиалуронат 2,5%

Для внутривенного, подкожного и супрапериостального (над надкостницей) введения

Разрешено к применению только квалифицированным врачом!

Условия хранения: в закрытом помещении при температуре от + 5 °С до +25°С и относительной влажности воздуха до 80 %. Не замораживать! Предохранять от солнечного света!



РУ №..... от ДД.ММ.ГГГГ г.

Общество с ограниченной ответственностью «СИЗЛЭС ИНТЕРНЭШНЛ» (ООО «СИЗЛЭС ИНТЕРНЭШНЛ») Россия, 109544, г. Москва, ул. Рогожский Вал, д. 4, эт. 1, пом. 2, ком. 2А тел.: +7(800) 600-73-37 e-mail: office@clspro.ru

Место производства: ООО «СИЗЛЭС ИНТЕРНЭШНЛ» Россия, 117105, г. Москва, ул. Нагатинская, д. 3А, стр. 1 ГОСТ ISO 13485-2017



LOT Lot №:
Партия №:
MFG Date: Произведено:
Exp. Date: Срок годности:
Использовать до:

ИЗДАНИЕ 1.0 (2022)



Гель инъекционный гиалуроновый ЭРИОН (ARION) по ТУ 32.50.22-001-35050891-2022

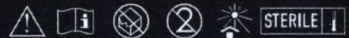
- ЭРИОН ДЖЕНИТАЛ (ARION GENITAL)** в составе:
- гель инъекционный гиалуроновый ЭРИОН ДЖЕНИТАЛ (ARION GENITAL) 1,0 мл в шприце стеклянном – 1 шт.,
 - игла инъекционная 25G (0,5 x 25 мм) – 1 шт.,
 - игла инъекционная 27G (0,4 x 12 мм) или 27G (0,4 x 13 мм) – 1 шт.,
 - инструкция по применению – 1 шт.,
 - стикер-вкладыш для карты пациента – 2 шт.

Стабилизированный (поперечно-сшитый BDDE) натрия гиалуронат 2,4%

Для внутривагинального, подкожного и супрапериостального (над надкостницей) введения

Разрешено к применению только квалифицированным врачом!

Условия хранения: в закрытом помещении при температуре от +5 °С до +25 °С и относительной влажности воздуха до 80 %. Не замораживать! Предохранять от солнечного света!



РУ № от ДД.ММ.ГГГГ г.

Общество с ограниченной ответственностью «СИЗЛЭС ИНТЕРНЭШНЛ» (ООО «СИЗЛЭС ИНТЕРНЭШНЛ») Россия, 109544, г. Москва, ул. Рогожский Вал, д. 4, эт. 1, пом. 2, ком. 2А тел.: +7(800) 600-73-37 e-mail: office@clspro.ru

Место производства: ООО «СИЗЛЭС ИНТЕРНЭШНЛ» Россия, 117105, г. Москва, ул. Нагатинская, д. 3А, стр. 1 ГОСТ ISO 13485-2017



Lot №:
 Картон №:
 MFG Date:
 Произведено:
 Exp. Date:
 Использовать до:

ИЗДАНИЕ 01.2022



ARION

GENITAL

2 ml

2 ml

Гель инъекционный гиалуроновый ЭРИОН (ARION) по ТУ 32.50.22-001-35050891-2022

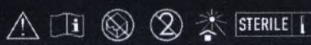
- ЭРИОН ДЖЕНИТАЛ (ARION GENITAL)** в составе:
- гель инъекционный гиалуроновый ЭРИОН ДЖЕНИТАЛ (ARION GENITAL) 2,0 мл в шприце стеклянном - 1 шт.,
 - игла инъекционная 25G (0,5 x 25 мм) - 1 шт.,
 - игла инъекционная 27G (0,4 x 12 мм) или 27G (0,4 x 13 мм) - 1 шт.,
 - инструкция по применению - 1 шт.,
 - стикер-вкладыш для карты пациента - 2 шт.

Стабилизированный (поперечно-сшитый BDDE) натрия гиалуронат 2,4%

Для внутрисуставного, подкожного и супрапериостального (надкостничной) введения

Разрешено к применению только квалифицированным врачом!

Условия хранения: в закрытом помещении при температуре от +5°C до +25°C и относительной влажности воздуха до 80%. Не замораживать! Предохранять от солнечного света!



RU № от ДД.ММ.ГГГГ г.

Общество с ограниченной ответственностью «СИЗЛЭС ИНТЕРНЭШНЛ» (ООО «СИЗЛЭС ИНТЕРНЭШНЛ») Россия, 109544, г. Москва, ул. Рогожский Вал, д. 4, эт. 1, пом. 2, ком. 2А тел.: +7(800) 600-73-37 e-mail: office@clspro.ru

Место производства: ООО «СИЗЛЭС ИНТЕРНЭШНЛ» Россия, 117105, г. Москва, ул. Нагатинская, д. 3А, стр. 1 ГОСТ ISO 13485-2017



LOT	Lot No.
	Датум №
MFG Date	Произведено:
Exp. Date	Использовать до:

Всего прошито, пронумеровано
и скреплено печатью 9

(девять)
листа(ов). Подпись [Signature]
ФИО Болтаева К.Н.

« _____ » _____ 20 ____ г. М.П.

