

Приложение 1 к Коммерческой Политике ООО «ИПСЕН» от 29 января 2026 года/  
Appendix 1 to the Commercial Policy of IPSEN LLC dated January 29, 2026

**ПРОДУКЦИЯ IPSEN, РЕАЛИЗУЕМАЯ  
ОБЩЕСТВОМ**

**IPSEN PRODUCTS SOLD BY THE  
COMPANY**

**1) Диферелин® 3,75 мг**

Состав: *Активное вещество:* Трипторелина ацетат, в пересчете на трипторелин – 3,75 мг; *Вспомогательные вещества:* 3.75 mg; *Excipients:* mannitol - 85.0 mg; DL-маннитол –85,0 мг; Сополимер D,L – lactide/glycolide copolymer – about 160 mg; молочной и гликолевой кислот - около 160 mg; Кармеллоза натрия –30,0 мг; Полисорбат 80 –2,0 мг

Активный ингредиент: Трипторелин  
Терапевтический класс: L02AE04

Регистрационное удостоверение  
Территории n° ПН011452/01

Упаковка: 1 флакон с трипторелином, одну ампулу с растворителем и одну блистерную упаковку с одним шприцем и двумя иглами помещают в пачку картонную вместе с инструкцией по применению.

**2) Диферелин® 11,25 мг**

Состав: *Активное вещество:* Трипторелина памоат, в пересчете на трипторелин –11,25 мг; *Вспомогательные вещества:* маннитол –11.25 mg; *Excipients:* mannitol – 85.0 mg; DL-85,0 mg/85,0 мг; Сополимер D,L –молочной и гликолевой кислот - 250 мг; Кармеллоза натрия (натрий карбоксиметилцеллюлоза) – 30,0 mg/30,0 мг; Полисорбат 80 – 2.0 mg

Активный ингредиент: Трипторелин  
Терапевтический класс: L02AE04

Регистрационное удостоверение  
Территории n° ЛСП-005557/08

Упаковка: 1 флакон с трипторелином, одну ампулу с растворителем и одну блистерную упаковку с одним шприцем и двумя иглами помещают в пачку картонную вместе с инструкцией по применению.

**3) Диспорт®**

**1) Diphereline® 3,75 mg**

Composition: *Active ingredient:* Triptorelin acetate, calculated with reference to triptorelin – 3.75 mg; *Excipients:* mannitol - 85.0 mg; DL-mannitol –85.0 mg; Copolymer D,L – lactide/glycolide copolymer – about 160 mg; lactic acid and glycolic acid - about 160 mg; Carmellose sodium – 30.0 mg; Polysorbate 80 – 2.0 mg

Active Ingredient: Triptorelin  
Therapeutic class: L02AE04

на Marketing Authorization in the territory n° ПН011452/01

**2) Diphereline® 11,25 mg**

Composition: *Active ingredient:* Triptorelin pamoate, calculated with reference to triptorelin – 11.25 mg; *Excipients:* mannitol – 85.0 mg; DL-85.0 mg/85.0 mg; Copolymer D,L – lactic acid and glycolic acid - 250 mg; Carmellose sodium (sodium carboxymethylcellulose) – 30.0 mg; Polysorbate 80 – 2.0 mg

Active Ingredient: Triptorelin  
Therapeutic class: L02AE04

на Marketing Authorization in the territory n° ЛСП-005557/08

**3) Dysport®**

Состав: Активное вещество: Комплекс Composition: Active  
ботулинический токсин типа А-ingredient: Botulinum type A toxin-  
гемагглютинин–300 ЕД; Вспомогательные haemagglutinin complex – 300 units;  
вещества: альбумин человека –125,0 Excipients: human albumin – 125.0 µg; Lactose  
мкг; Лактоза - 2,5 мг - 2.5 mg

Активный ингредиент: Комплекс Active Ingredient: Botulinum type A toxin-  
ботулинический токсин типа А- haemagglutinin complex  
гемагглютинин

Терапевтический класс: M03AX01 Therapeutic class: M03AX01

Регистрационное удостоверение на Marketing Authorization in the territory n° ЛП-  
Территории n° ЛП-001486 001486

Упаковка: 1 флакон, зафиксированный в Packaging: 1 vial fixed in a carton holder along  
держателе из картона, вместе с инструкцией with a package information leaflet in a carton  
по применению помещают в пачку pack.  
картонную.

Регистрационное удостоверение на Marketing Authorization in the territory n° ЛП-  
Территории: n° ЛП-001486 001486

Товарный знак: DYSPOРТ Trademark: DYSPOРТ

Регистрационный № товарного Trademark registration number: 180620  
знака: 180620

Дата регистрации товарного знака: 16 Trademark registration date: 16 April 1998  
апреля 1998 г.

Перевод товарного знака на местный язык Translation of the trademark into the local  
(если применимо): ДИСПОРТ language (if applicable): ДИСПОРТ

4) Диспорт® 4) Dysport®

Состав: Активное вещество: Комплекс Composition: Active ingredient: Botulinum type  
ботулинический токсин типа А- A toxin-haemagglutinin complex – 500 U;  
гемагглютинин–500 ЕД; Вспомогательные Excipients: human albumin – 125.0 µg; Lactose  
вещества: альбумин человека –125,0 мкг; monohydrate – 2.5 mg

Лактозы моногидрат - 2,5 мг Active Ingredient: Botulinum type A toxin-

Активный ингредиент: Комплекс haemagglutinin complex

ботулинический токсин типа А-  
гемагглютинин

Терапевтический класс: M03AX01 Products therapeutic ATC class: M03AX01

Регистрационное удостоверение на Manufacturing Authorization in the Territory  
Территории Регистрационный № товарного Trademark registration number: n°  
знака: n° ПН011520/01 ПН011520/01

Упаковка 1 флакон, зафиксированный в 1 vial fixed in a carton holder along with a  
держателе из картона, вместе с инструкцией patient information leaflet in a carton pack.  
по применению помещают в пачку  
картонную.

Товарный знак : DYSPOРТ Trademark: DYSPOРТ

Регистрационный № товарного знака: Trademark registration number: 180620  
180620

Дата регистрации товарного знака: 16 апреля Trademark registration date: 16 April 1998  
1998 г.

Перевод товарного знака на местный язык Translation of the trademark into the local language (if applicable): ДИСПОРТ

5) Соматулин® Аутогель® Гель для подкожного введения пролонгированного действия 120 мг / комплект (шприцы 120 мг №1+иглы стерильные №1) №1

Состав: Активное вещество: Ланреотида ацетат, в пересчете на ланреотид –125,5 мг; вспомогательные вещества: вода инъекций –357,8 мг; уксусная кислота ледяная до pH 6,1 ± 0,3

Активный ингредиент: Ланреотид  
Терапевтический класс: H01CB03  
Регистрационное удостоверение на территории: n° ЛСР-003497/09

Упаковка: Шприц, упакованный в пакет из полиэтилентерефталат/алюминия/полиэтилена, вместе с инструкцией по применению помещен в пачку картонную.

Товарный знак : АУТОЖЕЛЬ  
Регистрационный № товарного знака: 283131

Дата регистрации товарного знака: 18 декабря 2003 г.

6) Соматулин® Аутогель® Гель для подкожного введения пролонгированного действия 90 мг / комплект (шприцы 90 мг №1+иглы стерильные №1) №1

Состав: Активное вещество: Ланреотида ацетат, в пересчете на ланреотид –95,4 мг; вспомогательные вещества: вода инъекций –272,3 мг; уксусная кислота ледяная до pH 6,1 ± 0,3

Активный ингредиент: Ланреотид  
Терапевтический класс: H01CB03  
Регистрационное удостоверение на территории: n° ЛСР-003497/09

Упаковка: Шприц, упакованный в пакет из полиэтилентерефталат/алюминия/полиэтилена, вместе с инструкцией по применению помещен в пачку картонную.

Товарный знак : АУТОЖЕЛЬ  
Регистрационный № товарного знака: 283131

Дата регистрации товарного знака: 18 Trademark registration date: 18 December 2003  
декабря 2003 г.

**7) Соматулин® Аутогель® Гель для 7) Somatuline® Autogel® gel for подкожного введения пролонгированного intradermal injections with prolonged action действия 60 мг / комплект (шприцы 60 mg/ set (single-use syringes for 266 mg № одноразовые полипропиленовые по 266 mg 1 + sterile needles № 1) № 1**

**№1+иглы стерильные №1) №1**

Состав: Активное вещество: Ланреотида Formulation: Active substance: Lanreotide ацетат, в пересчете на ланреотид –65,4 мг; acetate calculated as Lanreotide –65,4 mg; вспомогательные вещества: вода для Excipients: water for injection– 186,6 мг; инъекций –186,6 мг; уксусная кислота glacial acetic acid under pH 6,1 ± 0,3 ледяная до pH 6,1 ± 0,3

Активный ингредиент: Ланреотид

Active Ingredient: Lanreotide/Ланреотид

Терапевтический класс: H01CB03

Products therapeutic ATC class: H01CB03

Регистрационное удостоверение

на Registration Certificate in the Territory: n°

Территории: n° ЛСР-003497/09

ЛСР-003497/09

Упаковка: Шприц, упакованный в пакет из Packaging: 1 pre-filled syringe in полиэтилентерефталат/алюминия/полиэтиле polyethyleneterephthalate/aluminium/polyethylene, вместе с инструкцией по применению ne sachet is packed with a leaflet in a carton box. помещен в пачку картонную.

Товарный знак : АУТОЖЕЛЬ

Trademark: AUTOGEL

Регистрационный № товарного знака: Trademark registration number: 283131  
283131

Дата регистрации товарного знака: 18 Trademark registration date: 18 December 2003  
декабря 2003 г.

**8) Кабометикс®, таблетки, покрытые 8) Cabometyx® film-coated tablets, 20 mg, 40 пленочной оболочкой 20 мг/40 мг/60 мг mg, 60 mg**

Состав: Активные вещества: кабозантиниба Composition: Active ingredients: cabozantinib (S) малат–25.34/50.69/76.03 мг в пересчете на (S) malate – 25.34/50.69/76.03 mg calculated кабозантиниб 20.00/40.00/60.00 мг; with reference to cabozantinib вспомогательные вещества: целлюлоза 20.00/40.00/60.00 мг; excipients: микрокристаллическая PH-102, лактоза microcrystalline cellulose PH-102, anhydrous безводная, гипролоза lactose, hyprolose (hydroxypropyl cellulose),

(гидроксипропилцеллюлоза), croscarmellose sodium, colloidal silicon dioxide

кроскармеллоза натрия, кремния диоксид (anhydrous), magnesium stearate, Opadray® коллойдный (безводный), магния стеарат, 03K92254 yellow film coating.

пленочная оболочка Опадрай® 03K92254

желтый.

Активный ингредиент: кабозантиниб

Active Ingredient: cabozantinib

Терапевтический класс: L01XE26

Therapeutic class: L01XE26

Регистрационное удостоверение

на Marketing Authorization in the territory ЛП-

Территории: ЛП-005558

005558

Упаковка: По 30 таблеток вместе с Packaging: 30 tablets with silica gel (3 силикагелем (3 контейнера с силикагелем по containers with silica gel, 1 g each) and polyester 1 г каждый) и полиэфирным волокном во fiber in a HDPE bottle. 1 vial and a patient флакон из полиэтилена высокой плотности. 1 information leaflet in a carton pack.

флакон с инструкцией по применению в пачку картонную.

