

## Приложение 1 к Коммерческой Политики от 15 января 2021 года

### ПРОДУКЦИЯ IPSEN, РЕАЛИЗУЕМАЯ ОБЩЕСТВОМ

- Продукция Специализированного подразделения специализированного направления:

#### 1) **Diphereline® 0,1 mg /Диферелин ® 0,1 мг**

Состав: *Активное вещество:* Трипторелина ацетат, в пересчете на трипторелин –0,1 мг;  
Вспомогательные вещества: маннитол –10,0 мг

Активный ингредиент: Трипторелин

Терапевтический класс: L02AE04

Регистрационное удостоверение на Территории n° ПН011452/02

Упаковка: 7 флаконов с трипторелином и 7 ампул с растворителем уложены в контурную ячейковую упаковку из ПВХ и вместе с инструкцией по применению помещены в пачку картонную.

#### 2) **Diphereline® 3,75 mg /Диферелин ® 3,75 мг**

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

Активный ингредиент: Трипторелин

Терапевтический класс: L02AE04

Регистрационное удостоверение на Территории n° ПН011452/01

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

#### 3) **Diphereline® 11,25 mg /Диферелин ® 11,25 мг**

Состав: *Активное вещество:* Трипторелина памоат, в пересчете на трипторелин –11,25 мг;  
Вспомогательные вещества: маннитол – 85,0 mg/85,0 мг; Сополимер D,L –молочной и гликолевой кислот - 250 мг; Carmellose sodium/Кармеллоза натрия (натрий карбоксиметилцеллюлоза) – 30,0 mg/30,0 мг; Polysorbate 80/Полисорбат 80 – 2,0 mg/2,0 мг

Активный ингредиент: Трипторелин

Терапевтический класс: L02AE04

Регистрационное удостоверение на Территории n° ЛСР-005557/08

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

#### 4) **Dysport® /Диспорт®**

Состав: Активное вещество: Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин–300 ЕД; Вспомогательные вещества: альбумин человека –125,0 мкг; Лактоза - 2,5 мг

Активный ингредиент: Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин

Терапевтический класс: M03AX01

Регистрационное удостоверение на Территории n° ЛП-001486

Упаковка: 1 флакон, зафиксированный в держателе из картона, вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную.

Регистрационное удостоверение на Территории: n° ЛП-001486

Товарный знак: DYSPOРТ

Регистрационный № товарного знака: 180620

Дата регистрации товарного знака: 16 апреля 1998 г.

Перевод товарного знака на местный язык (если применимо): ДИСПОРТ

#### 5) **Dysport®/Диспорт®**

Состав: *Активное вещество:* Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин–500 ЕД; Вспомогательные вещества: альбумин человека –125,0 мкг; Лактозы моногидрат - 2,5 мг

Активный ингредиент: Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин

Products therapeutic ATC class/ Терапевтический класс: M03AX01

Регистрационное удостоверение на Территории Регистрационный № товарного знака: n° ПН011520/01

Упаковка 1 флакон, зафиксированный в держателе из картона, вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную.

Товарный знак : DYSPORT

Регистрационный № товарного знака: 180620

Дата регистрации товарного знака: 16 April 1998/16 апреля 1998 г.

Перевод товарного знака на местный язык (если применимо): ДИСПОРТ

**6) Somatuline® Autogel® /Соматулин® Аутогель®**

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

Активный ингредиент: Ланреотид

Терапевтический класс: N01CB03

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 December 2003/18 декабря 2003 г.

**7) Кабометикс®, таблетки, покрытые пленочной оболочкой 20 мг/40 мг/60 мг**

Состав: Активные вещества: кабозантиниба (S) малат–25.34/50.69/76.03 мг в пересчете на  
кабозантиниб 20.00/40.00/60.00 мг; вспомогательные вещества: целлюлоза  
микрористаллическая РН-102, лактоза безводная, гипролоза (гидроксипропилцеллюлоза),  
кроскармеллоза натрия, кремния диоксид коллоидный (безводный), магния стеарат,  
пленочная оболочка Опадрай® 03K92254 желтый.

Активный ингредиент: кабозантиниб

Терапевтический класс: L01XE26

Регистрационное удостоверение на Территории: ЛП-005558

Упаковка: По 30 таблеток вместе с силикагелем (3 контейнера с силикагелем по 1 г  
каждый) и полиэфирным волокном во флакон из полиэтилена высокой плотности. 1  
флакон с инструкцией по применению в пачку картонную.

### **Категория медицинских изделий для Сегмента Эстетики**

#### **8) М-НА 18 (2\*1 мл)**

Состав: *Активное вещество:* Гиалуронат натрия –18 мг/мл; *Вспомогательные вещества:* глицерол –20 мг/мл; фосфатно-цитратный буферный раствор рН 6.8-7.6 в достаточном количестве (q.s.)

Активный ингредиент:Гиалуронат натрия

Регистрационное удостоверение на Территории n° ФЗС 2011/08945

Упаковка: 2 шприца с М-НА18 и 4 стерильные одноразовые иглы калибром 30G уложены в контурную ячейковую упаковку и вместе с инструкцией по применению помещены в пачку картонную.

Товарный знак : FILORGA

Регистрационный № товарного знака: 395062

Дата регистрации товарного знака: 01 December 2008/01 декабря 2008 г.

#### **9) X-НА<sup>3</sup> (2\*1 мл)**

Состав: *Активное вещество:* Гиалуриновая кислота с поперечно-сшитой структурой –23 мг/мл; *Вспомогательные вещества:* фосфатный буферный раствор с хлоридом натрия рН 6.8-7.4 в достаточном количестве (q.s.)

Активный ингредиент: Гиалуриновая кислота с поперечно-сшитой структурой

Регистрационное удостоверение на Территории n° ФЗС 2011/08946

Упаковка: 2 шприца с X-НА<sup>3</sup> и 4 стерильные одноразовые иглы калибром 27G уложены в контурную ячейковую упаковку и вместе с инструкцией по применению помещены в пачку картонную.

Товарный знак : FILORGA

Регистрационный № товарного знака: 395062

Дата регистрации товарного знака: 01 декабря 2008 г.

Товарный знак : X-НА

Регистрационный № товарного знака: 3962906

Дата регистрации товарного знака: 14 декабря 2009 г.

#### 10) X-HA Volume (2\*1 мл)

Состав: *Активное вещество*: Гиалуронат натрия поперечно-сшитый – 23 мг/мл;  
Вспомогательные вещества: фосфатный буферный раствор с хлоридом натрия рН 6.8-7.4 в достаточном количестве (q.s.)

Активный ингредиент: Гиалуронат натрия поперечно-сшитый

Регистрационное удостоверение на Территории п° ФЗС 2011/08947

Упаковка: 2 шприца с X-HA Volume и 4 стерильные одноразовые иглы калибром 27G уложены в контурную ячейковую упаковку и вместе с инструкцией по применению помещены в пачку картонную.

Товарный знак : FILORGA

Регистрационный № товарного знака: 395062

Дата регистрации товарного знака: 01 декабря 2008 г.

Товарный знак : X-HA

#### ➤ **Продукция Подразделения безрецептурных препаратов**

Танакан® Раствор для приема внутрь 40 мг/мл (флаконы темного стекла) 30 мл в комплекте с пипеткой - дозатором № 1

Танакан ® Таблетки покрытые оболочкой 40 мг (блистеры) № 30

Танакан ® Таблетки покрытые оболочкой 40 мг (блистеры) № 90

Циркадин Таблетки пролонгированного действия (21 таб., блистеры № 1)

Смекта® Порошок для приготовления суспензии для приема внутрь (Апельсиновый) 3 г (пакетики) № 10

Смекта® Порошок для приготовления суспензии для приема внутрь (Ванильный) 3 г (пакетики) № 10

Смекта® Порошок для приготовления суспензии для приема внутрь (Клубничный) 3 г (пакетики) № 10

Смекта® Суспензия для приема внутрь 3 г (пакетики) № 8

Форлак® Порошок для приготовления раствора для приема внутрь (для детей) 4 г (пакетики) № 20

Форлак® Порошок для приготовления раствора для приема внутрь 10 г (пакетики) № 20

Фортранс® Порошок для приготовления раствора для приема внутрь 64 г (пакетики) № 4

Эзиклен® Концентрат для приготовления р-ра для приема внутрь