

**Приложение 1 к Коммерческой Политике ООО «ИПСЕН» от 03 августа 2023 года/
Appendix 1 to the Commercial Policy of IPSEN LLC dated August 03, 2023**

**ПРОДУКЦИЯ IPSEN, РЕАЛИЗУЕМАЯ
ОБЩЕСТВОМ**

**IPSEN PRODUCTS SOLD BY THE
COMPANY**

- Продукция Специализированного подразделения специализированного направления:

- Products of the Specialized Subdivision:

1) Диферелин ® 3,75 мг

1) Diphereline® 3,75 mg

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 мг; молочная и гликолевой кислот - около 160 мг; Кармеллоза натрия –30,0 мг; Полисорбат 80 –2,0 мг

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; Carmellose sodium – 30.0 mg; Polysorbate 80 – 2.0 mg

Активный ингредиент: Трипторелин
Терапевтический класс: L02AE04

Active Ingredient: Triptorelin
Therapeutic class: L02AE04

Регистрационное удостоверение
Территории n° ПН011452/01

на Marketing Authorization in the territory 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.

1 Packaging: One vial with triptorelin, one ampule with the solvent, one blister pack with a syringe, two needles and a patient information leaflet in a carton pack.

2) Диферелин ® 11,25 мг

2) Diphereline® 11,25 mg

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; Carmellose sodium (натрий карбоксиметилцеллюлоза) – 30,0 мг; Polysorbate 80/Полисорбат 80 – 2,0 mg/2,0 мг

Composition: *Active ingredient:* Triptorelin pamote, calculated with reference to triptorelin –11.25 mg; Excipients: mannitol – 85.0 mg; DL-85,0 mg/85,0 mg; Copolymer D,L –milk lactide/glycolide copolymer – 250 mg; Carmellose sodium (sodium carboxymethylcellulose) – 30.0 mg; Polysorbate 80 – 2.0 mg

Активный ингредиент: Трипторелин
Терапевтический класс: L02AE04

Active Ingredient: Triptorelin
Therapeutic class: L02AE04

Регистрационное удостоверение
Территории n° ЛСР-005557/08

на Marketing Authorization in the territory 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.

1 Packaging: One vial with triptorelin, one ampule with the solvent, one blister pack with a syringe, two needles and a patient information leaflet in a carton pack.

3) 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: ботулинический токсин типа А-гемагглютинин

Терапевтический класс: M03AX01

Регистрационное удостоверение Территории n° ЛП-001486

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

Регистрационное удостоверение Территории: n° ЛП-001486

Товарный знак: DYSPOРТ

Регистрационный № знака: 180620

Дата регистрации товарного знака: 16 апреля 1998 г.

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

4) 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: ботулинический токсин типа А-гемагглютинин

Терапевтический класс: M03AX01

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

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

Товарный знак : DYSPOРТ

Регистрационный № знака: 180620

3) Dysport®

Composition: Active ingredient: Botulinum type A toxin-haemagglutinin complex – 300 units; Excipients: human albumin – 125.0 µg; Lactose - 2.5 mg

Active Ingredient: Botulinum type A toxin-haemagglutinin complex

Therapeutic class: M03AX01

Marketing Authorization in the territory n° ЛП-001486

Packaging: 1 vial fixed in a carton holder along with a package information leaflet in a carton pack.

Marketing Authorization in the territory n° ЛП-001486

Trademark: DYSPOРТ

Trademark registration number: 180620

Trademark registration date: 16 April 1998

Translation of the trademark into the local language (if applicable): ДИСПОРТ

4) Dysport®

Composition: Active ingredient: Botulinum type A toxin-haemagglutinin complex – 500 U; Excipients: human albumin – 125.0 µg; Lactose monohydrate – 2.5 mg

Active Ingredient: Botulinum type A toxin-haemagglutinin complex

Products therapeutic ATC class: M03AX01

Manufacturing Authorization in the Territory Trademark registration number: n° ПН011520/01

1 vial fixed in a carton holder along with a patient information leaflet in a carton pack.

Trademark: DYSPOРТ

Trademark registration number: 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
(если применимо): ДИСПОРТ language (if applicable): ДИСПОРТ

5) Соматулин® Аутогель® Гель для подкожного введения пролонгированного действия 120 мг / комплект (шприцы 120 mg/ set (single-use syringes for 510 mg №1+иглы стерильные №1) №1

Состав: Активное вещество: Ланреотида Formulation: Active substance: Lanreotide
ацетат, в пересчете на ланреотид –125,5 мг; acetate calculated as Lanreotide –125,5 mg;
вспомогательные вещества: вода для инъекций Excipients: water for injection– 357,8 mg;
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 полиэтилентерефталат/алюминия/полиэтилена, вместе с инструкцией по применению помещен в пачку картонную.

Packaging: 1 pre-filled syringe in polyethyleneterephthalate/aluminium/polyethylene sachet is packed with a leaflet in a carton box.

Товарный знак : АУТОЖЕЛЬ

Trademark: AUTOGEL

Регистрационный № товарного знака: 283131

Trademark registration number: 283131

Дата регистрации товарного знака: 18 декабря 2003 г.

Trademark registration date: 18 December 2003

6) Соматулин® Аутогель® Гель для подкожного введения пролонгированного действия 90 мг / комплект (шприцы 90 mg/ set (single-use syringes for 388 mg №1+иглы стерильные №1) №1

Состав: Активное вещество: Ланреотида Formulation: Active substance: Lanreotide
ацетат, в пересчете на ланреотид –95,4 мг; acetate calculated as Lanreotide –95,4 mg;
вспомогательные вещества: вода для инъекций Excipients: water for injection– 272,3 mg;
инъекций –272,3 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 полиэтилентерефталат/алюминия/полиэтилена, вместе с инструкцией по применению помещен в пачку картонную.

Packaging: 1 pre-filled syringe in polyethyleneterephthalate/aluminium/polyethylene sachet is packed with a leaflet in a carton box.

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.

**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 мг 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 mg;
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/polyethyle
на, 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:
микрористаллическая 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.

- Категория медицинских изделий для Сегмента Эстетики ➤ Medical devices for the Aesthetics Segment

9) М-НА 10 с принадлежностями (3*3 мл) 9) M-NA (3*3 ml) with accessories

Состав: *Активное вещество:* Гиалуронат натрия Composition: *Active ingredient:* Sodium hyaluronate

Регистрационное удостоверение на Территории н° ФЗС 2012/13342 Registration Certificate in the territory н° ФЗС 2012/13342

Упаковка: 3 флакона, 3 шприца, 3 иглы для взятия геля 18G, 3 иглы для проведения терапии 30G, 3 иглы для проведения терапии 32G в контурную ячеюковую упаковку и вместе с инструкцией по применению помещены в пачку картонную. Packaging: 3 vials, 3 syringes, 3 withdrawal needles 18G, 3 treatment needles 30G, 3 treatment needles 32G are bedded in a blister and with a leaflet are packed in a carton box.

Товарный знак : FILORGA

Trademark: FILORGA

Регистрационный № товарного знака: 395062 Trademark registration number: 395062

Дата регистрации товарного знака: 01 декабря 2008 г. Trademark registration date: 01 December 2008

10) Материалы дермальные для внутрикожной имплантации NCTF135, с принадлежностями (5*3мл) 10) Dermal materials for intradermal implantation NCTF135, with accessories (5*3ml)

Состав: неструктурированный гиалуронат 0,025 мг/мл, аскорбиновая (витамин С), биотин (витамин В8), кальция пантотенат (витамин В5), кислота фолиевая (витамин В9), инозитол (витамин В4), никотинамид (витамин В3), рибофлавин (витамин В2), тиамин (витамин В1), пиридоксин (витамин В6), рибофлавин (витамин В2), токоферол (витамин Е), ретинол (витамин А), магния сульфат, натрия ацетат, натрия хлорид, натрия фосфат дигидрат, дезоксиаденозин, дезоксицитидин, дезоксигуанозин, дезокситимидин, метилцитозин, аскорбиновая кислота, глутатион, аланин, аргинин, аспарагин, гистидин, гидроксипролин, изолейцин, лейцин, аспарагиновая кислота, цистин, глутамин, лизин, метионин, орнитин, фенилаланин, глутаминовая кислота, глицин, гистидин, пролин, серин, таурин, треонин, гидроксипролин, изолейцин, лейцин, лизин, триптофан, тирозин, валин, TPP

метионин, орнитин, фенилаланин, пролин, (Cocarboxylase), CoA (Coenzyme A), FAD серин, таурин, треонин, триптофан, тирозин, (Flavin adenine dinucleotide)/, NAD валин, ТПФ (кокарбоксилаза), КоА (Nicotinamide adenine dinucleotide), NADP (кофермент А), ФАД (Nicotinamide adenine dinucleotide (флавинадениндинуклеотид), НАД phosphate)/, UTP (Uridine triphosphate) (никотинамидадениндинуклеотид), НАДФ (никотинамидадениндинуклеотидфосфат), УТФ (уридин трифосфат)

Регистрационное удостоверение на Registration Certificate in the Territory n° ФЗС Территории n° ФЗС 2011/08948 2011/08948

Упаковка: 5 флаконов, 5 шприцов, 5 игл для Packaging: 5 vials, 5 syringes, 5 withdrawal взятия образца 18G, 5 игл для проведения needles 18G, 5 treatment needles 30G, 5 терапии 30G, 5 игл для проведения терапии treatment needles 32G with a leaflet are packed 32G вместе с инструкцией по применению in a carton box.

помещают в качку картонную.

Международный товарный знак № 792134 International trademark № 792134

Дата регистрации 15 Октября 2002 Registration date 15 October 2002

11) Материалы дермальные для 11) Dermal materials for intradermal внутрикожной имплантации NCTF135 implantation NCTF135 HA, with accessories HA, с принадлежностями (5*3мл) (5*3ml)

Состав: неструктурированный натрия Formulation non-crosslinked Sodium гиалуронат 5 мг/мл, кислота аскорбиновая Hyaluronate 5 mg/ml, Ascorbic Acid (Vit. C), (витамин С), биотин (витамин В8), кальция Biotin (Vit. B8), Pantothenic Calcium (Vit. B5), пантотенат (витамин В5), кислота фолиевая Folic Acid (Vit. B9), Inositol (Vit. I), (витамин В9), инозитол (витамин I), Nicotinamide (Vit. B3), Pyridoxine (Vit. B6), никотинамид (витамин В3), пиридоксин Riboflavin (Vit. B2), Thiamine (Vit. B1), (витамин В6), рибофлавин (витамин В2), Tocopherol (Vit. E), Retinol (Vit. A), Vitamin тиамин (витамин В1), токоферол (витамин В12, Calcium Chloride, Potassium Chloride, E), ретинол (витамин А), витамин В12, Magnesium Sulphate, Sodium Acetate, Sodium кальция хлорид, калия хлорид, магния Chloride, Sodium Dihydrogenophosphate, сульфат, натрия ацетат, натрия хлорид, Deoxyadenosine, Deoxycytidine, натрия фосфат дигидрат, дезоксиаденозин, Deoxyguanosine, Deoxythymidine, дезоксицитидин, дезоксигуанозин, Methylcytosine, Ascorbic Acid, Glutathione, дезокситимидин, метилцитозин, кислота Alanine, Arginine, Asparagine, Aspartic acid, аскорбиновая, глутатион, аланин, аргинин, Cystine, Glutamine, Glutamic acid, Glycine, аспарагин, аспарагиновая кислота, цистин, Histidine, Hydroxyproline, Isoleucine, Leucine, глутамин, глутаминовая кислота, глицин, Lysine, Methionine, Ornithine, Phenylalanine, гистидин, гидроксипролин, изолейцин, Proline, Serine, Taurine, Threonine, лейцин, лизин, метионин, орнитин, Tryptophan, Tyrosine, Valine, ТРР фенилаланин, пролин, серин, таурин, (Cocarboxylase), CoA (Coenzyme A), FAD треонин, триптофан, тирозин, валин, ТПФ (Flavin adenine dinucleotide)/, NAD (кокарбоксилаза), КоА (кофермент А), ФАД (Nicotinamide adenine dinucleotide), NADP (флавинадениндинуклеотид), НАД (Nicotinamide adenine dinucleotide (никотинамидадениндинуклеотид), НАДФ phosphate)/, UTP (Uridine triphosphate) (никотинамидадениндинуклеотидфосфат), УТФ (уридин трифосфат)

Регистрационное удостоверение на Registration Certificate in the Territory n° ФЗС
Территории n° ФЗС 2011/08948 2011/08948

Упаковка: 5 флаконов, 5 шприцов, 5 игл для Packaging: 5 vials, 5 syringes, 5 withdrawal
взятия образца 18G, 5 игл для проведения needles 18G, 5 treatment needles 30G, 5
терапии 30G, 5 игл для проведения терапии treatment needles 32G with a leaflet are packed
32G вместе с инструкцией по применению in a carton box.

помещают в качку картонную.

Международный товарный знак № 792134 International trademark № 792134

Дата регистрации 15 Октября 2002 Registration date 15 October 2002

**12) Материалы дермальные для 12) Dermal materials for intradermal
внутрикожной имплантации NCTF135 implantation NCTF135 HA+, with
HA+, с принадлежностями (5*3мл) accessories (5*3ml)**

Состав: неструктурированный натрия Formulation non-crosslinked Sodium
гиалуронат 10 мг/мл, кислота аскорбиновая Hyaluronate 10 mg/ml, Ascorbic Acid (Vit. C),
(витамин С), биотин (витамин В8), кальция Biotin (Vit. B8), Pantothenic Calcium (Vit. B5),
пантотенат (витамин В5), кислота фолиевая Folic Acid (Vit. B9), Inositol (Vit. I),
(витамин В9), инозитол (витамин I), Nicotinamide (Vit. B3), Pyridoxine (Vit. B6),
никотинамид (витамин В3), пиридоксин Riboflavin (Vit. B2), Thiamine (Vit. B1),
(витамин В6), рибофлавин (витамин В2), Tocopherol (Vit. E), Retinol (Vit. A), Vitamin
тиамин (витамин В1), токоферол (витамин В12, Calcium Chloride, Potassium Chloride,
E), ретинол (витамин А), витамин В12, Magnesium Sulphate, Sodium Acetate, Sodium
кальция хлорид, калия хлорид, магния Chloride, Sodium Dihydrogenophosphate,
сульфат, натрия ацетат, натрия хлорид, Deoxyadenosine, Deoxycytidine,
натрия фосфат дигидрат, дезоксиаденозин, Deoxyguanosine, Deoxythymidine,
деоксицитидин, дезоксигуанозин, Methylcytosine, Ascorbic Acid, Glutathione,
дезокситимидин, метилцитозин, кислота Alanine, Arginine, Asparagine, Aspartic acid,
аскорбиновая, глутатион, аланин, аргинин, Cystine, Glutamine, Glutamic acid, Glycine,
аспарагин, аспарагиновая кислота, цистин, Histidine, Hydroxyproline, Isoleucine, Leucine,
глутамин, глутаминовая кислота, глицин, Lysine, Methionine, Ornithine, Phenylalanine,
гистидин, гидроксипролин, изолейцин, Proline, Serine, Taurine, Threonine,
лейцин, лизин, метионин, орнитин, Tryptophan, Tyrosine, Valine, TPP
фенилаланин, пролин, серин, таурин, (Cocarboxylase), CoA (Coenzyme A), FAD
треонин, триптофан, тирозин, валин, ТПФ (Flavin adenine dinucleotide)/, NAD
(кокарбоксилаза), КоА (кофермент А), ФАД (Nicotinamide adenine dinucleotide), NADP
(флавинадениндинуклеотид), НАД (Nicotinamide adenine dinucleotide
(никотинамидадениндинуклеотид), НАДФ phosphate)/, UTP (Uridine triphosphate)
(никотинамидадениндинуклеотидфосфат),

УТФ (уридин трифосфат)

Регистрационное удостоверение на Registration Certificate in the Territory n° ФЗС
Территории n° ФЗС 2011/08948 2011/08948

Упаковка: 5 флаконов, 5 шприцов, 5 игл для Packaging: 5 vials, 5 syringes, 5 withdrawal
взятия образца 18G, 5 игл для проведения needles 18G, 5 treatment needles 30G, 5
терапии 30G, 5 игл для проведения терапии treatment needles 32G with a leaflet are packed
32G вместе с инструкцией по применению in a carton box.

помещают в качку картонную.

Международный товарный знак № 792134 International trademark № 792134

Дата регистрации 15 Октября 2002

Registration date 15 October 2002

13) Имплантат для внутридермального введения, с лидокаином ART FILLER lidocaine ART FILLER Universal (2*1,2мл) Universal (2*1,2мл)

Состав: поперечно-сшитый гель на основе натрия гиалуроната 25 мг, лидокаина гидрохлорид 3 мл, фосфатный буфер pH 7,2 до конечного веса 1 мл.

Formulation: cross-linked gel on the base of sodium hualuronate 25 mg, lidocaine hydrochloride 3 mg, phospharte buffer pH 7.2 qs 1 ml.

Активный ингредиент: поперечно-сшитый гель на основе натрия гиалуроната

Active Ingredient: cross-linked gel on the base of sodium hualuronate

Регистрационное удостоверение на Территории РЗН 2020/10856

Registration Certificate in the Territory P3H 2020/10856

Упаковка: 2 шприца с ART FILLER Universal и 4 стерильные одноразовые иглы уложены в контурную ячейковую упаковку и вместе с инструкцией по применению помещены в пачку картонную.

Packaging: 2 syringes with ART FILLER Universal and 4 sterile disposable needles are bedded in a blister and with a leaflet are packed in a carton box.

пачку картонную.

Международный товарный знак № 1392324

International trademark № 1392324

Дата регистрации 12 Января 2018

Registration date 12 January 2018

14) Имплантат для внутридермального введения, с лидокаином ART FILLER lidocaine ART FILLER Volume (2*1,2мл) Volume (2*1,2мл)

Состав: поперечно-сшитый гель на основе натрия гиалуроната 25 мг, лидокаина гидрохлорид 3 мл, фосфатный буфер pH 7,2 до конечного веса 1 мл.

Formulation: cross-linked gel on the base of sodium hualuronate 25 mg, lidocaine hydrochloride 3 mg, phospharte buffer pH 7.2 qs 1 ml.

Активный ингредиент: поперечно-сшитый гель на основе натрия гиалуроната

Active Ingredient: cross-linked gel on the base of sodium hualuronate

Регистрационное удостоверение на Территории РЗН 2020/10856

Registration Certificate in the Territory / P3H 2020/10856

Упаковка: 2 шприца с ART FILLER Volume и 4 стерильные одноразовые иглы уложены в контурную ячейковую упаковку и вместе с инструкцией по применению помещены в пачку картонную.

Packaging: 2 syringes with ART FILLER Volume and 4 sterile disposable needles are bedded in a blister and with a leaflet are packed in a carton box.

пачку картонную.

Международный товарный знак № 1392324

International trademark № 1392324

Дата регистрации 12 Января 2018

Registration date 12 January 2018

15) Имплантат для внутридермального введения, с лидокаином ART FILLER Fine lidocaine ART FILLER Fine Lines (2*1мл) Lines (2*1мл)

Состав: поперечно-сшитый гель на основе натрия гиалуроната 20 мг, лидокаина гидрохлорид 3 мл, фосфатный буфер pH 7,2 до конечного веса 1 мл.

Formulation: cross-linked gel on the base of sodium hualuronate 20 mg, lidocaine hydrochloride 3 mg, phospharte buffer pH 7.2 qs 1 ml.

Active Ingredient поперечно-сшитый гель на основе натрия гиалуроната Active Ingredient: cross-linked gel on the base of sodium hualuronate

Регистрационное удостоверение на Территории РЗН 2020/10856 на Registration Certificate in the Territory P3H 2020/10856

Упаковка: 2 шприца с ART FILLER Fine Lines и 4 стерильные одноразовые иглы уложены в контурную ячейковую упаковку и вместе с инструкцией по применению помещены в пачку картонную. Fine Packaging: 2 syringes with ART FILLER Fine Lines and 4 sterile disposable needles are bedded in a blister and with a leaflet are packed in a carton box.

помещены в пачку картонную.

Международный товарный знак № 1392324

International trademark № 1392324

Дата регистрации 12 Января 2018

Registration date 12 January 2018

16) Имплантат для внутридермального введения, с лидокаином ART FILLER Lips (2*1мл) **16) Implant for intradermal injection, with lidocaine ART FILLER Lips (2*1ml)**

Состав: поперечно-сшитый гель на основе натрия гиалуроната 25 мг, лидокаина гидрохлорид 3 мл, фосфатный буфер pH 7,2 до конечного веса 1 мл. Formulation: cross-linked gel on the base of sodium hualuronate/ 25 mg, lidocaine hydrochloride 3 mg, phospharte buffer pH 7.2 qs 1 ml.

Активный ингредиент: поперечно-сшитый гель на основе натрия гиалуроната Active Ingredient: cross-linked gel on the base of sodium hualuronate

Регистрационное удостоверение на Территории РЗН 2020/10856 на Registration Certificate in the Territory / P3H 2020/10856

Упаковка: 2 шприца с ART FILLER Lips и 4 стерильные одноразовые иглы уложены в контурную ячейковую упаковку и вместе с инструкцией по применению помещены в пачку картонную. Packaging: 2 syringes with ART FILLER Lips and 4 sterile disposable needles are bedded in a blister and with a leaflet are packed in a carton box.

пачку картонную.

Международный товарный знак № 1392324

International trademark № 1392324

Дата регистрации 12 Января 2018

Registration date 12 January 2018