



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(008200)-(РГ-RU)**

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

В соответствии с Правилами регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения, настоящее регистрационное удостоверение выдано:

1	Наименование держателя регистрационного удостоверения:	ООО "Институт красоты Фижи", Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	115035, Москва, Садовническая, 72, стр.1, помещ. III, комн.6
3	Дата регистрации:	20.12.2024
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	20.12.2029
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	20.12.2024
7	Дата регистрации в референтном государстве:	20.12.2024

и подтверждает, что лекарственный препарат зарегистрирован и разрешен к медицинскому применению на территории:

Российской Федерации

(государство – член Евразийского экономического союза)

Информация о зарегистрированном лекарственном препарате

8	Торговое наименование лекарственного препарата:	Новакутан-БТА
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Ботулинический токсин типа А-гемагглютинин комплекс
10	Лекарственная форма:	лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения
11	Дозировка(-и):	100 ЕД
12	Форма(-ы) выпуска:	лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения, 100 ЕД (флакон) x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	ботулинический токсин типа А-гемагглютинин комплекс 100 ЕД вспомогательные вещества (альбумин человека, натрия хлорид)
14	Срок годности:	3 года

059441

Информация о производителе лекарственного препарата (названия и адреса производственных площадок, участвующих в процессе производства лекарственного препарата)

№	Стадия производства (все участники производственного процесса)	Название организации	Адрес производственной площадки
1	Производство готовой лекарственной формы	Huons BioPharma Co., Ltd. (Хуонс БиоФарма Ко. Лтд), Республика Корея	50 Biovalley-2 ro, Jecheon-si, Chungcheongbuk-do, Republic of Korea 27159 (50, Бювэлли 2-ро, Чечхон-си, Чунгчеонгбук-до 27159, Республика Корея)
2	Первичная упаковка	Huons BioPharma Co., Ltd. (Хуонс БиоФарма Ко. Лтд), Республика Корея	50 Biovalley-2 ro, Jecheon-si, Chungcheongbuk-do, Republic of Korea 27159 (50, Бювэлли 2-ро, Чечхон-си, Чунгчеонгбук-до 27159, Республика Корея)
3	Вторичная упаковка	Huons BioPharma Co., Ltd., (Хуонс БиоФарма Ко. Лтд), Республика Корея	50 Biovalley-2 ro, Jecheon-si, Chungcheongbuk-do, Republic of Korea 27159 (50, Бювэлли 2-ро, Чечхон-си, Чунгчеонгбук-до 27159, Республика Корея)
4	Выпускающий контроль качества	Huons BioPharma Co., Ltd., (Хуонс БиоФарма Ко. Лтд), Республика Корея	50 Biovalley-2 ro, Jecheon-si, Chungcheongbuk-do, Republic of Korea 27159 (50, Бювэлли 2-ро, Чечхон-си, Чунгчеонгбук-до 27159, Республика Корея)

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.