

Название препарата	Ботокс R	Диспорт R	Диспорт R	Лантокс R
Производитель	Allergan (США)	Ipsen (Франция)	Ipsen (Франция)	Ланчжоусский институт биологической продукции (Китай)
Разрешительные документы	Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития: Разрешение на применение новой медицинской технологии «Применение препарата Ботокс R в коррекции инволюционно-измененной кожи» ФС №2008/213 от 20 октября 2008 года. Регистрационное удостоверение № N011936\01	Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития: Разрешение на применение новой медицинской технологии «Применение препарат Диспорт (ботулинический токсин типа А) для устранения избыточной активности мимических морщин» ФС №2006/060 от 26 апреля 2006 года. Регистрационное удостоверение № П-N 011520/01. На каждую серию - сертификат соответствия медицинского иммунобиологического препарата Национального органа контроля по сертификации МИКИ.	Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития. Разрешение на применение новой медицинской технологии «Токсин ботулизма типа А (препарат Диспорт) в лечении гипергидроза» ФС № 2006/061 от 26 апреля 2006 года. Регистрационное удостоверение № П-N 011520/01. На каждую серию - сертификат соответствия медицинского иммунобиологического препарата Национального органа контроля по сертификации МИКИ.	Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития: Разрешение на применение новой медицинской технологии «Коррекция нейрокосметических дефектов препаратом Лантокс». ФС №2008/276 от 15 декабря 2008 года. Регистрационное удостоверение № ЛСР-001587/08
Разработчик технологии в России	ЗАО «Здоровье семьи»	ФГУП «Институт пластической хирургии и косметологии» МЗ РФ, клиника нервных болезней им. А.Я.Кожевникова ММА им. И.М. Сеченова.	ГУ «ЦНИКВИ Росздрава» (ФГУ «ГНЦД Росмедтехнологий»), Медицинский центр косметологической коррекции «Эклан» ЦКБ РАН.	ООО «Нике-Мед»
Показания к применению	-сглаживание межбровных и надбровных морщин, - лечение локального мышечного спазма.	- мимические морщины в области межбровья; -мимические горизонтальные морщины лба; -морщины в области углов глаз («гусиные лапки»); -морщины спинки носа; -глубокие складки лица в сочетании с внутрикожным введением препаратов контурной пластики; -в качестве профилактики старческой атрофии кожи лица и шеи.	-повышенное потоотделение (локальный гипергидроз): аксиллярной области, ладоней, стоп.	- мимические горизонтальные морщины лба; - мимические вертикальные и поперечные морщины в области межбровья; - морщины в области наружных углов глаз («гусиные лапки»); - морщины спинки носа; - патологические синкинезии, контрактуры и локальная гиперактивность мимических мышц; - локальный гипергидроз.

<b>Абсолютные противопоказания</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>-нервно-мышечные нарушения (миастения, синдром Ламберта Итона и т.д.);</li> <li>-беременность;</li> <li>-лактация;</li> <li>-локальный воспалительный процесс;</li> <li>-гемофилия;</li> <li>-повышенная чувствительность к компонентам препарата.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>-нервно-мышечные нарушения (миастения, миастеноподобные синдромы и др.);</li> <li>-беременность, период лактации;</li> <li>-гемофилия;</li> <li>-воспалительный процесс в месте инъекции;</li> <li>-высокая степень миопии;</li> <li>-повышенная чувствительность к компонентам препарата.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- нервно-мышечные нарушения (миастения, синдром Ламберта Итона и др.);</li> <li>- беременность;</li> <li>- лактация;</li> <li>- гемофилия;</li> <li>- локальный воспалительный процесс;</li> <li>- повышенная чувствительность к компонентам препарата.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- миастения, миастеноподобные синдромы;</li> <li>- воспалительный процесс в месте инъекции, острая фаза инфекционных заболеваний;</li> <li>- беременность, период грудного вскармливания;</li> <li>- гемофилия;</li> <li>- известная гиперчувствительность к компонентам препарата.</li> </ul>
<b>Относительные противопоказания</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>-прием препаратов-антикоагулянтов;</li> <li>-соматические заболевания в стадии обострения;</li> <li>-применение лекарственных препаратов, усиливающих действие ботулотоксина: антибиотиков-аминогликозидов, курареподобных миорелаксантов, эритромидина, тетрациклина, линкомицина, полимиксина;</li> <li>- склонность к образованию келоидных и гипертрофических рубцов.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- аллергические реакции в анамнезе (особенно на препараты, содержащие белки);</li> <li>-прием: антибиотиков группы аминогликозидов; тетрациклина, линкомицина, полимиксинов (если не прошло более двух недель после проведения курса лечения), препаратов, повышающих внутриклеточную концентрацию кальция; бензодиазепинов, миорелаксантов, аспирина и других антикоагулянтов и антигрегантов;</li> <li>- общие заболевания в стадии обострения;</li> <li>-злоупотребление алкоголем;</li> <li>-выраженный гравитационный птоз тканей лица;</li> <li>-выраженные «грыжи» в области верхних и нижних век;</li> <li>-склонность к отекам лица;</li> <li>-период менее трех месяцев после перенесенной операции на лице.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>-прием антикоагулянтов;</li> <li>-соматические заболевания в стадии обострения;</li> <li>-прием антибиотиков.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- отягощенный аллергологический анамнез (на препараты содержащие белки);</li> <li>- прием: антибиотиков группы аминогликозидов (гентамицина, канамицина, эритромицина, стрептомицина), тетрациклина, линкомицина, полимиксинов, усиливающих действие токсина, (если не прошло более двух недель после проведения курса лечения); препаратов, повышающих внутриклеточную концентрацию кальция (аминопиридин и д.р.); бензодиазепинов, баклофена; аспирина и др. препаратов- антикоагулянтов и антигрегантов;</li> <li>- общие заболевания в стадии обострения;</li> <li>- злоупотребление алкоголем;</li> <li>- выраженный гравитационный птоз тканей лица;</li> <li>- выраженные «грыжи» в области верхних и нижних век;</li> <li>- склонность к отекам лица;</li> <li>- период менее трех месяцев после перенесенной хирургической операции на лице;</li> <li>- пациенты с хроническими заболеваниями сердечно-сосудистой системы, органов дыхания, почек, других органов и систем в стадии компенсации.</li> </ul>

<b>Технология хранения</b>	Препарат хранят и транспортируют при температуре +2-8 градусов С, или – 5 градусов С, в закрытых, опечатанных и маркированных емкостях, недоступных для детей.	Препарат хранится при температуре от +2 градусов С до +8 градусов С. Не замораживать!		Лантокс хранят в отдельной закрытой маркированной коробке в морозильной камере холодильника лечебного учреждения, где осуществляется проведение инъекций препарата.
----------------------------	--	---	--	---