

NEURAMIS®

Инновационные монофазные вязкоэластичные имплантаты с анестезирующим эффектом на основе гиалуроновой кислоты, созданные с применением инновационной технологии SHAPE™

*SHAPE™ (Stabilized Hyaluronic Acid & Purification Enhancement)



 Medytox



Филлеры NEURAMIS®

Высший уровень безопасности

Благодаря своему происхождению, гиалуроновая кислота, полученная без использования животных материалов путем микробной ферментации, обеспечивает должную безопасность. Гиалуроновая кислота, на основе которой производятся препараты Neuramis, одобрена Европейским Директоратом по контролю качества лекарственных средств (EDQM) и Управлением по контролю качества пищевых продуктов и лекарственных средств США US FDA.

Длительный эффект действия препарата

2-этапный процесс сшивания молекул Neuramis обеспечивает стабильность и продолжительный эффект действия препарата.

Высокий уровень удовлетворенности пациентов

Благодаря высокой безопасности и отличной переносимости NEURAMIS® получил высшие оценки по шкале удовлетворенности пациентов результатами коррекции.

Высший уровень
безопасности

Длительный
эффект действия

Высокий уровень
удовлетворенности
пациентов

РУ РЗН №2017/6425 от 17.03. 2021 г

Производитель



MEDYTOX (Сеул, Южная Корея)

Крупнейшая международная научно-исследовательская биофармацевтическая корпорация с собственным научно-исследовательским центром и производственной базой.

Благодаря огромному научно-исследовательскому потенциалу MEDYTOX разрабатывает новые формулы и использует самые передовые технологии в сфере биофармацевтики.



Главный офис компании
Medytox

Передовые технологии. Собственная база, научно-исследовательский центр и сертифицированные заводы.



Завод I г.Очанг



Завод II г.Осонг



Завод III г.Осонг

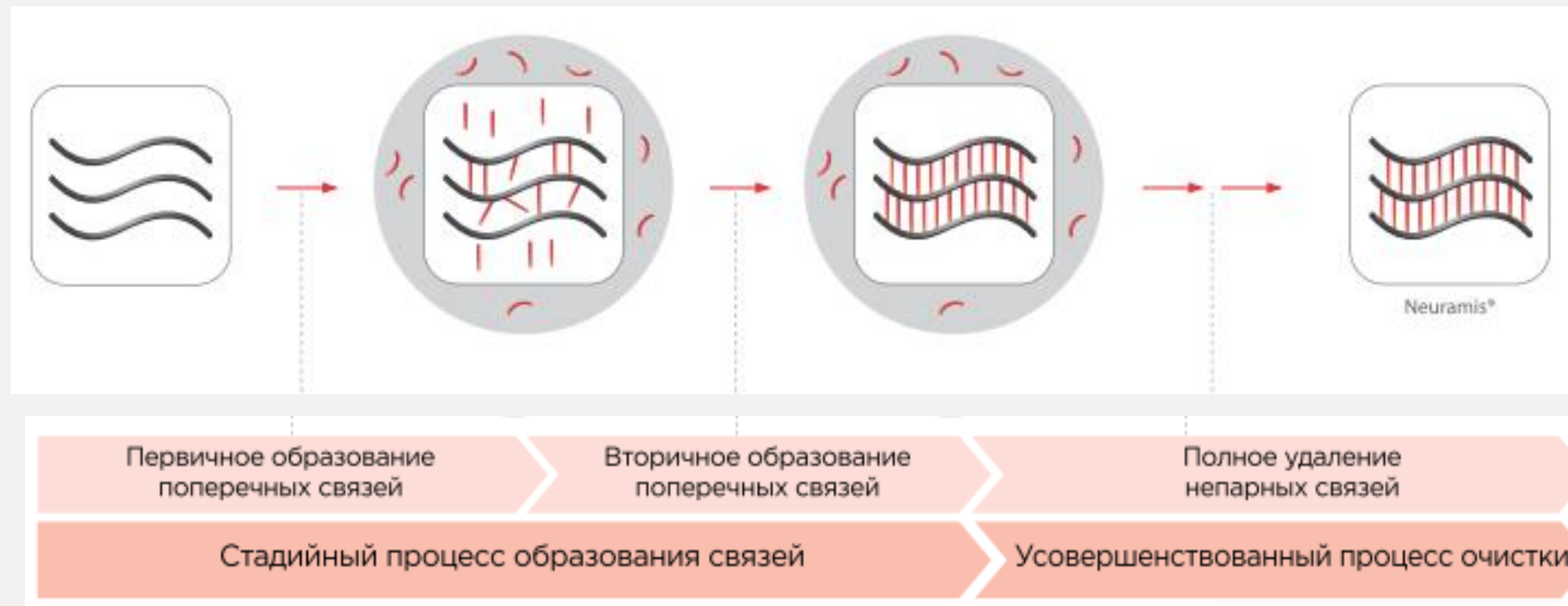


Научно-исследовательский
центр R&D

ТЕХНОЛОГИЯ SHARE™

STABILIZED HYALURONIC ACID & PURIFICATION ENHANCEMENT

Уникальный технологический процесс производства инъекционных имплантов NEURAMIS® заключается в двух стадийном цикле образования перекрестно-сшитых связей с высокой устойчивостью к диссоциации и усовершенствованном процессе очистки.



За cross-linking процессом следует дополнительная двойная очистка препарата в целях минимизации остаточного BDDE, а также снижение содержания протеинов и эндотоксинов, что позволяет нивелировать риск возникновения нежелательных реакций.

Технология производства SHARE™ обеспечивает наименее возможный «следовой» уровень BDDE в то время как безопасный уровень составляет $\leq 2\text{ppm}$ (по стандартам европейской Pharmacopea).

УНИКАЛЬНЫЕ ВЯЗКОЭЛАСТИЧНЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Достижении точки оптимального баланса между высокой когезивностью и гиперпластичностью инъекционного импланта NEURAMIS®, придающего всем препаратам линии уникальные моделирующие характеристики, обеспечивающие физиологичную интеграцию и равномерное распределение в тканях на нужных уровнях введения, а также контролируемую и прогнозируемую биодеградацию с течением времени.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКАЯ ЧИСТОТА И БЕЗОПАСНОСТЬ ГОТОВОГО ПРОДУКТА

Критерии контроля качества и жесткие внутренние стандарты производства корпорации MEDYTOX значительно выше принятых в мире стандартов FDA и KFDA.

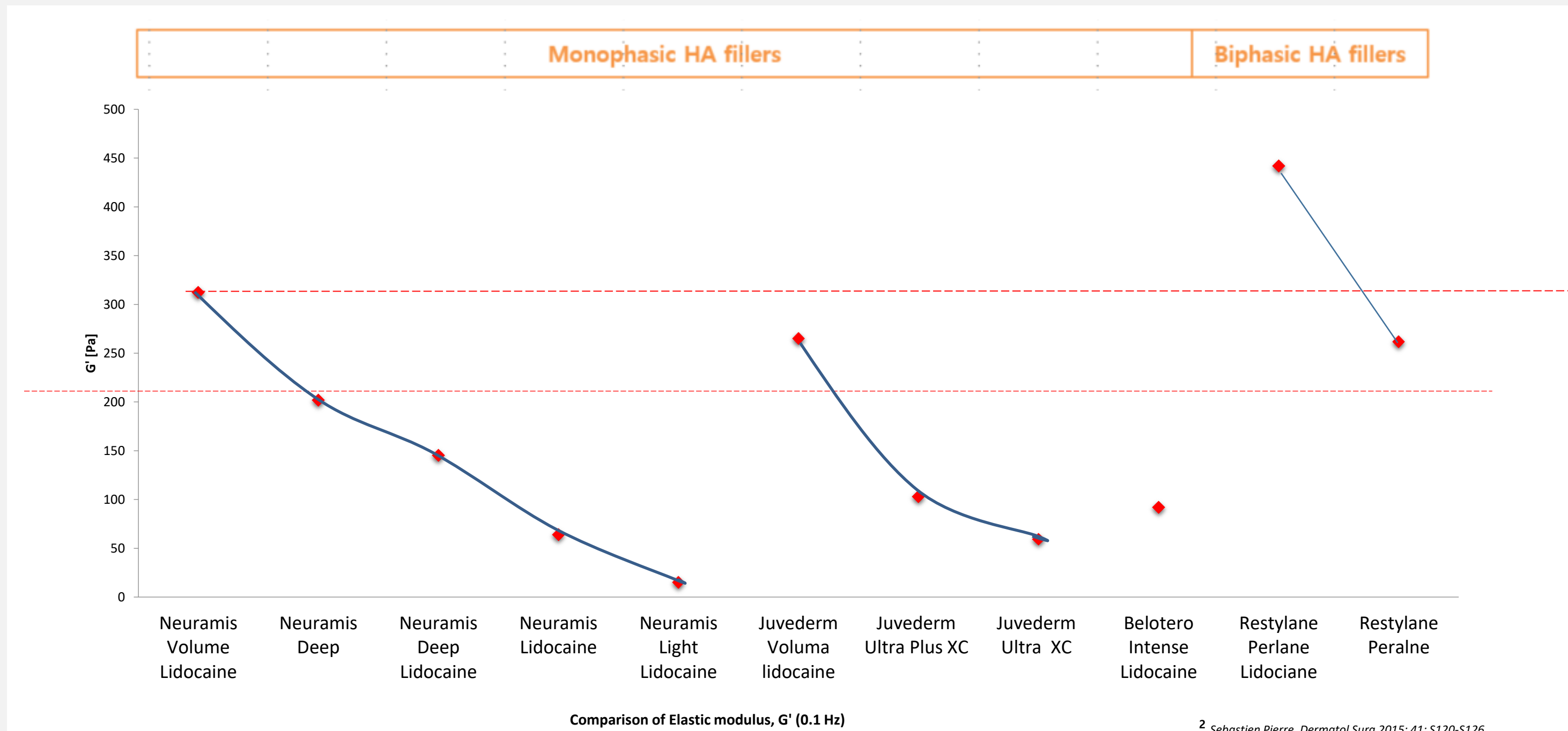
Этот контроль осуществляется на каждом этапе технологического цикла от «входа» на завод сырья, комплектующих и других компонентов из которых в итоге производится NEURAMIS®.

МОДУЛЬ ЭЛАСТИЧНОСТИ G'

Сравнительные характеристики филлеров

G' – модуль эластичности, представляет собой межмолекулярное «упруго-эластичное усилие», сохраняющееся в геле во время воздействия деформационных сил и способствующее восстановлению первоначальной формы после завершения их действия.

G' измеряет упругое поведение геля или то, насколько он может восстановить свою форму после деформации сдвига².

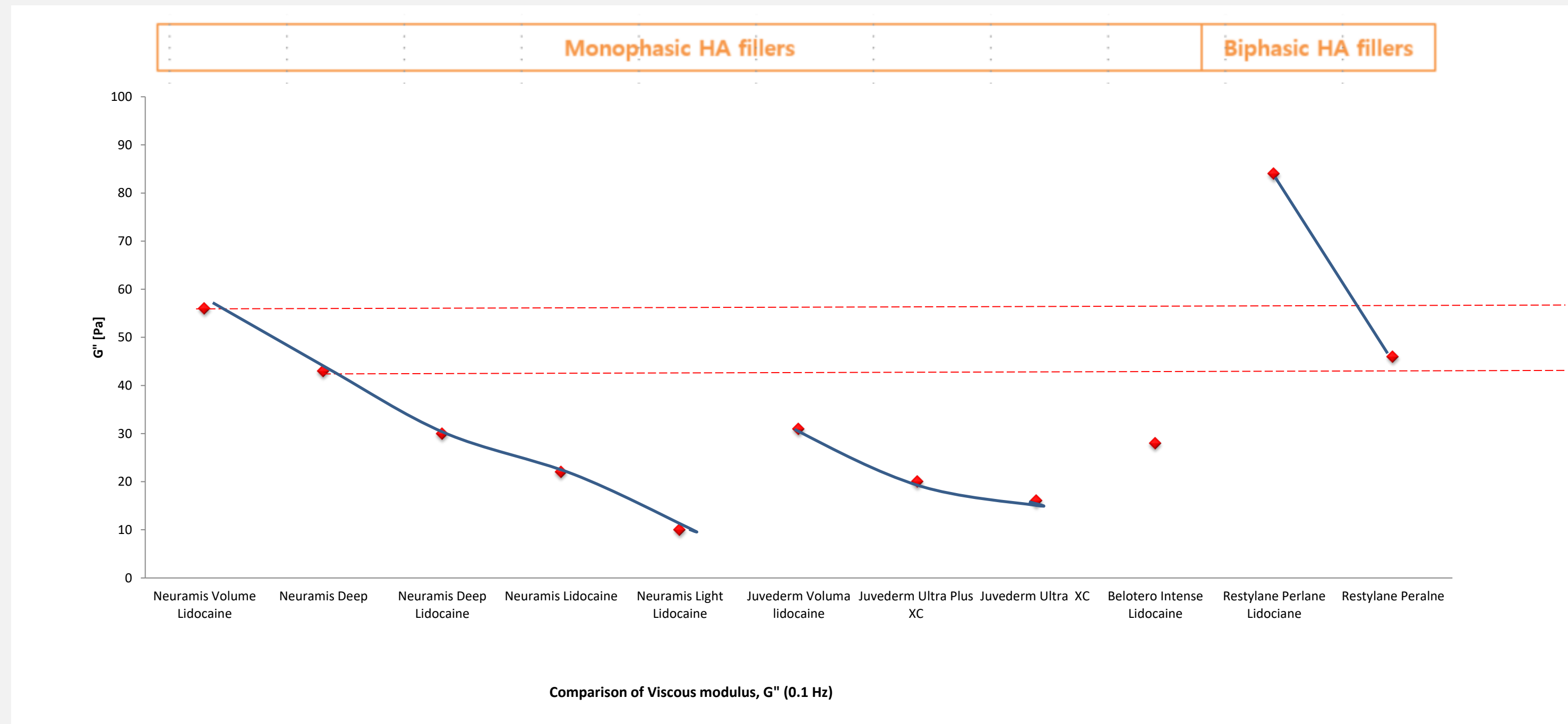


².Sebastien Pierre, Dermatol Surg 2015; 41; S120-S126

МОДУЛЬ ЭЛАСТИЧНОСТИ G''

Сравнительные характеристики филлеров

G'' - модуль упругости, представляет собой «долю» сопротивления G', «потерянную» при деформации сдвига через внутреннее трение. Этот термин отражает «способность» геля частично восстановить свою форму после снятия напряжения сдвига.



Уникальные характеристики

Филлеры NEURAMIS® - это великолепный баланс когезивности, плотности, вязкости и эластичности. Гомогенность субстанции обеспечивает легкое введение и равномерное распределение препарата в тканях, что исключает риск гиперкоррекции.

➤ Высокая когезивность

Когезия (от лат. cohaesus — связанный, сцепленный), сцепление молекул (атомов, ионов) физического тела под действием сил притяжения. Данное свойство позволяет филлеру NEURAMIS® сохранять целостность своей структуры при механических воздействиях и мимической активности.

➤ Гомогенность

Все филлеры Neuramis® имеют «стандартизированные» размеры частиц, сохраняя единую гомогенизированную структуру геля.

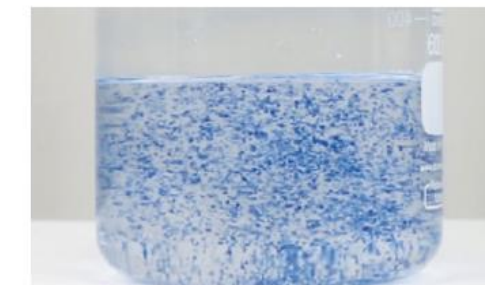
➤ Вязкоэластичные свойства

Оптимальный баланс между высокой когезивностью и гиперпластичностью инъекционного имплантата NEURAMIS®, придающего всем препаратам линии уникальные вязкоэластичные свойства, обеспечивают физиологичную интеграцию и равномерное распределение в тканях на нужных уровнях введения, а также контролируемую и прогнозируемую биорегрессию с течением времени.

Сравнительный тест когезионной способности



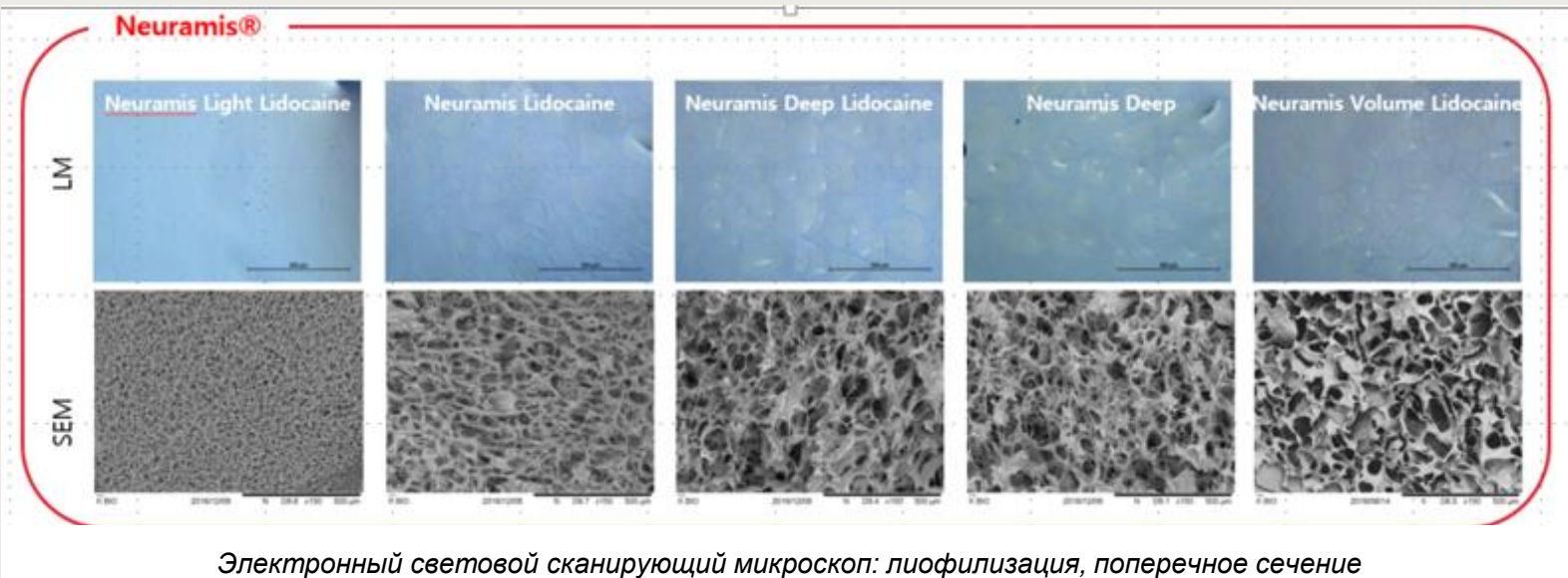
Neuramis® Deep



Бифазный филлер



Другой монофазный филлер



Электронный световой сканирующий микроскоп: лиофилизация, поперечное сечение



Neuramis Light Lidocaine



Neuramis Lidocaine



Neuramis Deep Lidocaine



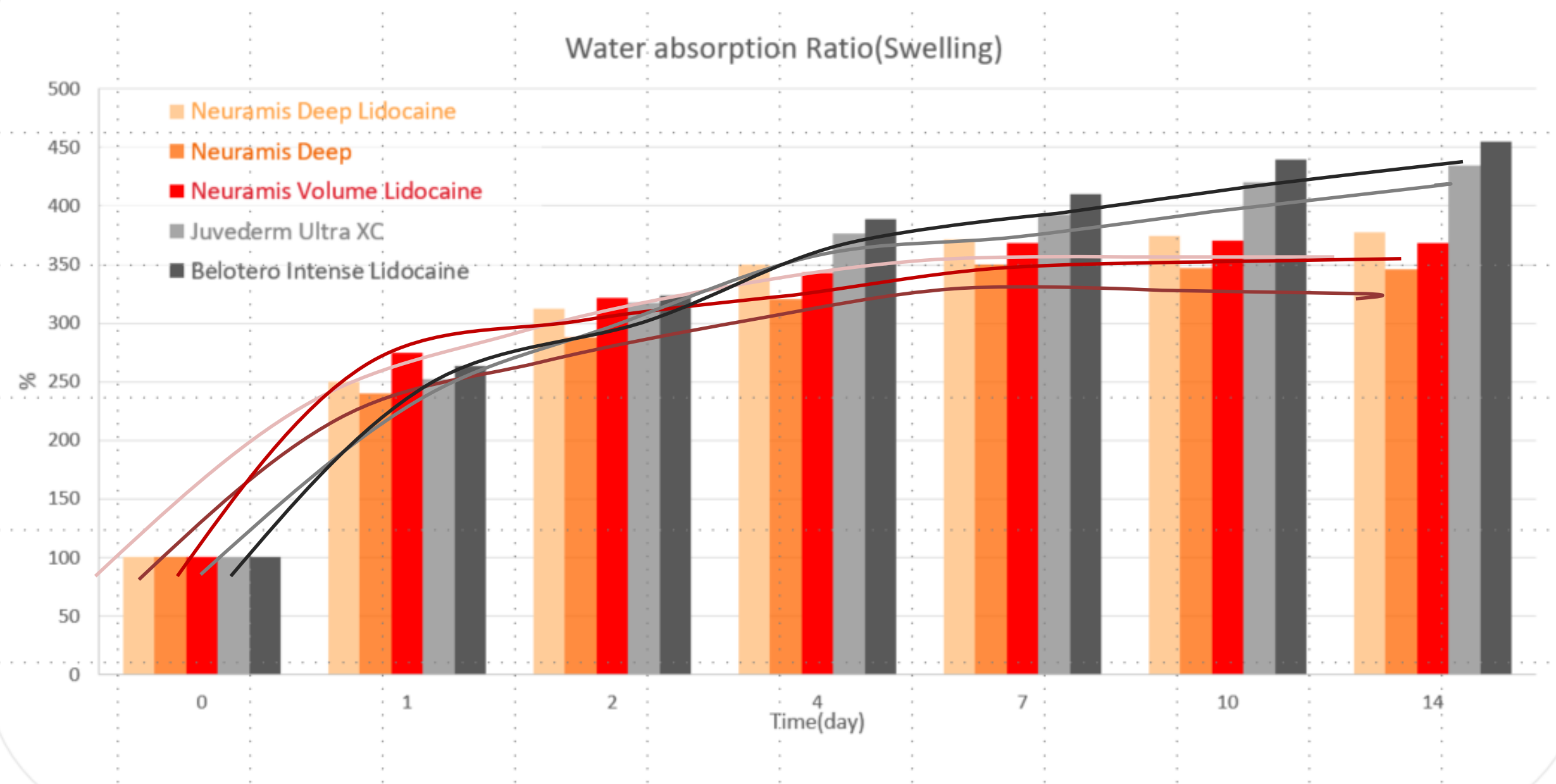
Neuramis Volume Lidocaine

Коэффициент гигроскопичности

Сравнительные характеристики филлеров

Филлеры Neuramis® обладают отличными характеристиками и высокими показателями сопротивления воздействию воды, долговременно сохраняя это свойство.

Чем меньше остаточная гигроскопичность геля, тем большей прогнозируемостью* он обладает, и тем более естественный и стабильный результат он обеспечивает.



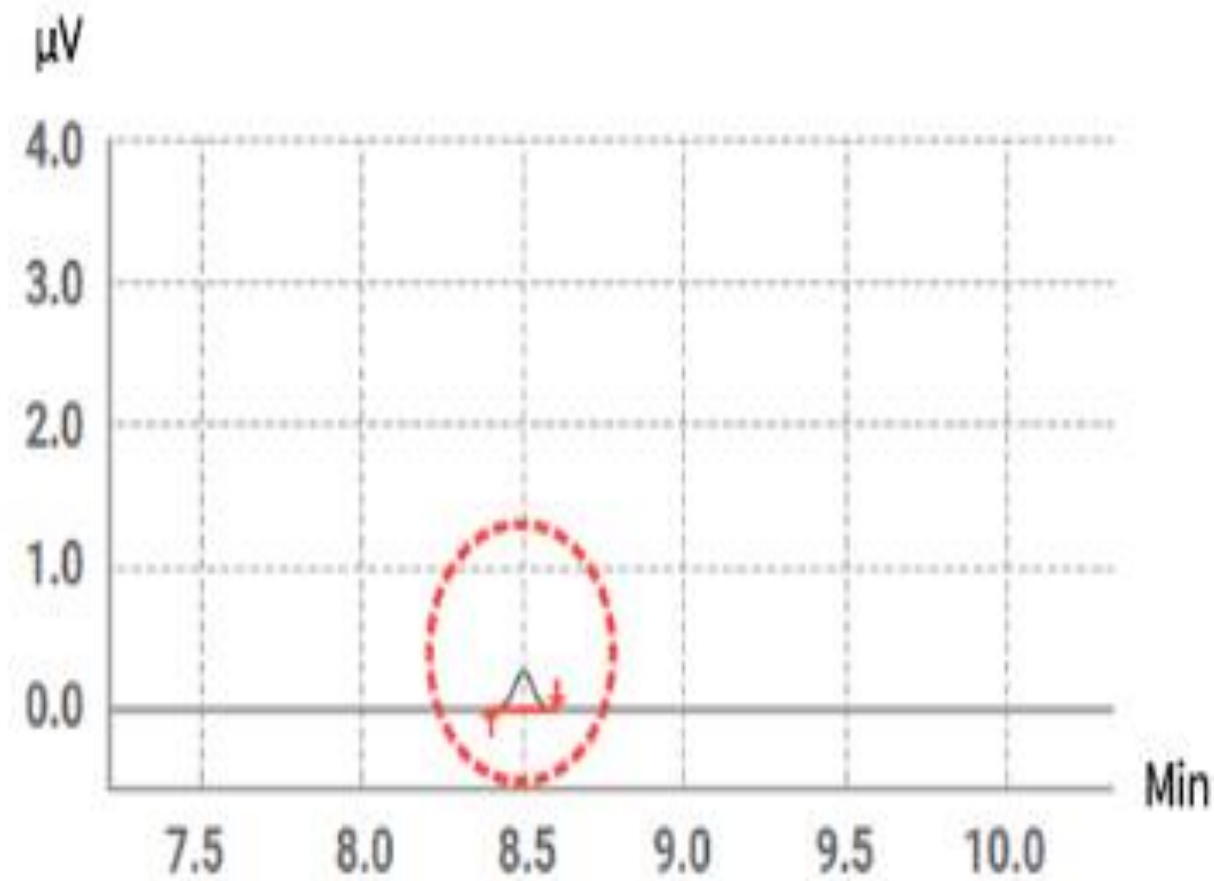
* прогнозируемость поведения в тканях

$$\text{Коэффициент гигроскопичности \%} = \frac{\text{вес набухшего геля}}{\text{изначальный вес жидкого геля}} \times 100$$

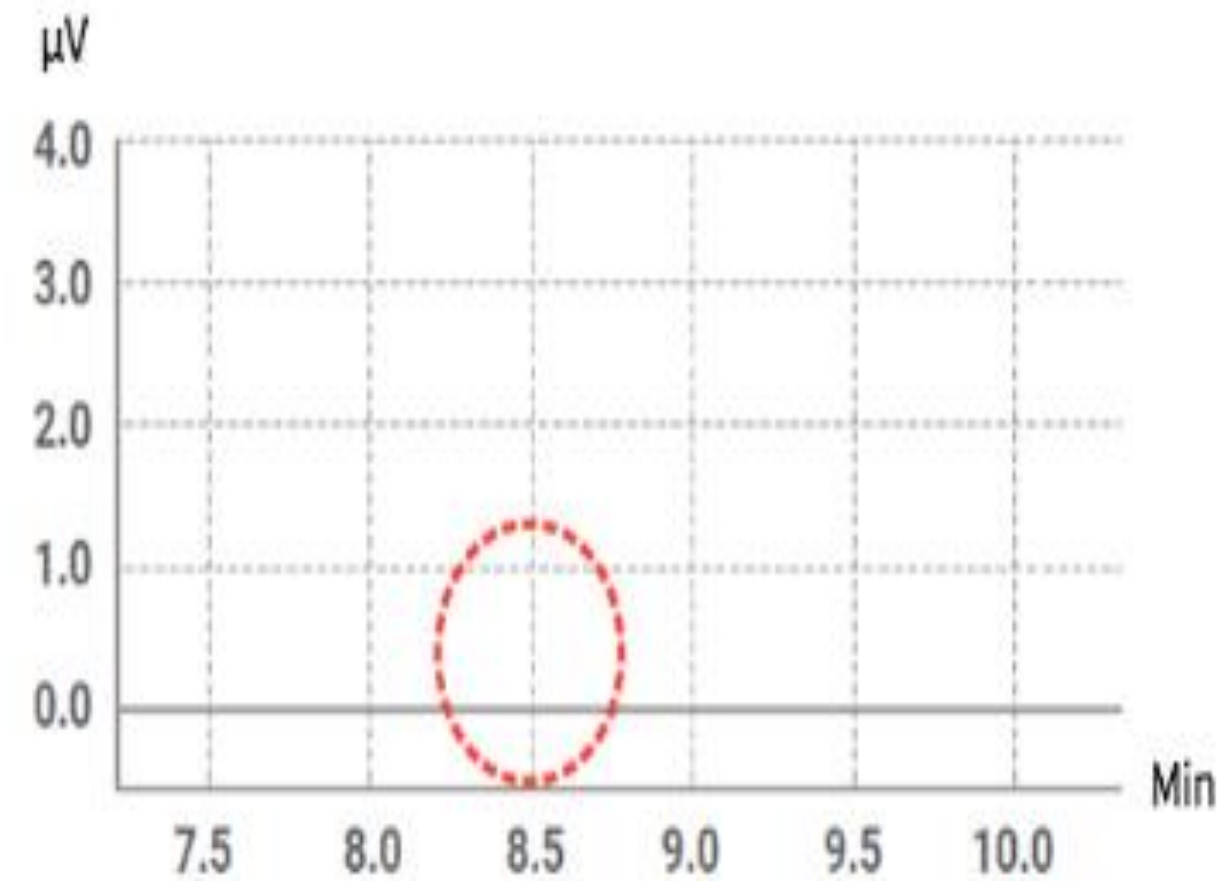
Neuramis® чистота и безопасность

«следовой» остаточный BDDE

<BDDE 2ppm стандарт>



<Neuramis® >



- Классические стандарты безопасности по параметру остаточного BDDE менее 2 ppm
- Внутренние стандарты Medytox с многоступенчатым контролем требуют получения готового продукта с «технически неопределимым» остаточным количеством BDDE.

(внутрипроизводственная спецификация)

Безопасность

➤ Высокое качества сырья

Гиалуроновая кислота, на основе которой производятся препараты Neuramis®, одобрена Европейским Директоратом по контролю качества лекарственных средств (EDQM) и Управлением по контролю качества пищевых продуктов и лекарственных средств США US FDA. Производитель: SHISEIDO, Япония

➤ Усовершенствованная очистка

Гиалуроновая кислота стабилизируется и очищается от неиспользованного BDDE по уникальной технологии SHAPE, в результате чего остаточного BDDE в готовом продукте не обнаруживается.

➤ Контроль качества

Готовый продукт обладает идеальной стерильностью. Контроль качества обеспечивается серией лабораторных биохимических тестов по стандартам MEDYTOX, которые выше общепринятых в Евросоюзе и США (CE, FDA и KFDA).

Управление качеством

| Параметр | Международный стандарт | NEURAMIS® |
|------------------|------------------------|---------------|
| Остаточные белки | Максимум 0,3% или 0,1% | Максимум 0,1% |
| Эндотоксины | <0,5 или 0,05 ME/мг | <0,04 ME /мг |

Neuramis®: ключевые преимущества

- ЧИСТОТА И БЕЗОПАСНОСТЬ
- ЭФФЕКТИВНОСТЬ
- ПРОГНОЗИРУЕМОСТЬ
- УНИКАЛЬНЫЕ МОДЕЛИРУЮЩИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ
- СБАЛАНСИРОВАННЫЕ РЕОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА
- ИДЕАЛЬНАЯ ИНТЕГРАЦИЯ И РАСПРЕДЕЛЕНИЕ В ТКАНЯХ
- СОХРАНЕНИЕ ЭФФЕКТА ВО ВРЕМЕНИ



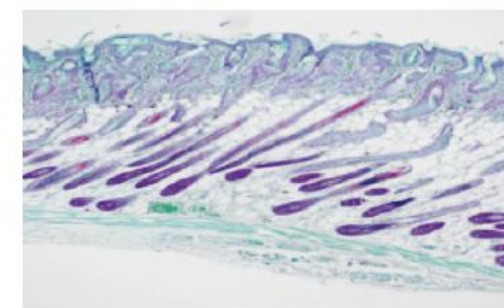
Естественный результат

▣ Равномерное распределение в тканях

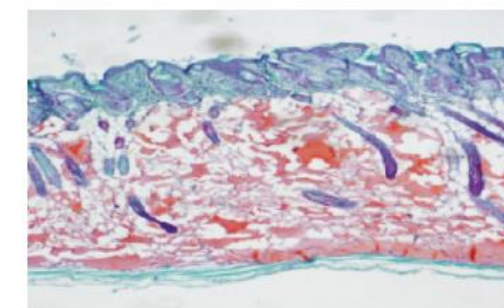
Благодаря оптимальному соотношению параметров плотности, вязкости, эластичности NEURAMIS[®], введенный в область аугментации демонстрирует великолепную интеграционную способность и гарантирует естественный результат.

С течением времени остаточный объем филлера постепенно и равномерно биодеградирует, не создавая пациенту эстетического дискомфорта.

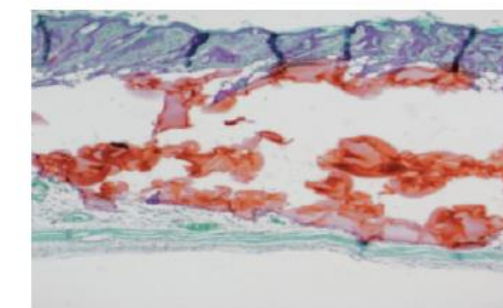
Гистологические исследования



Без инъекций



Neuramis[®] Deep



Бифазный филлер

▣ Прогнозируемый результат без выраженного отека и риска гиперкоррекции

Филлеры Neuramis[®] обладают минимальной остаточной гигроскопичностью, на 4 день после введения они перестают «добирать воду» и показывают объективный результат коррекции (в отличие от бифазных и большинства монофазных филлеров, которые продолжают притягивать молекулы воды в более отдаленные периоды). Чем меньше остаточная гигроскопичность геля, тем большей прогнозируемостью он обладает, и тем более естественный и стабильный результат он обеспечивает.

▣ Великолепная переносимость

Показатель pH для всех филлеров – 6,6 – 7,5

Осмолярность – 200-400 mOsm/kg

Благодаря отличной переносимости филлеры NEURAMIS[®] получили высшие оценки по шкале удовлетворенности пациентов результатами коррекции (эстетический эффект, отсутствие существенных нежелательных явлений, уровень комфорта во время введения препарата).

Подтверждено данными клинических исследований и отзывами экспертов.

Доказанная эффективность

Проведенные клинические исследования доказали безопасность, эффективность и высокую удовлетворенность пациентов филлерами NEURAMIS®.

COSMETIC

A Randomized Clinical Trial to Evaluate the Efficacy and Safety of Lidocaine-Containing Monophasic Hyaluronic Acid Filler for Nasolabial Folds

Hong Jin Joo, M.D.,
Young Jun Woo, M.D.,
Jung Eun Kim, M.D., Ph.D.,
Beom Joon Kim, M.D., Ph.D.,
Hoon Kang, M.D., Ph.D.

Background: Hyaluronic acid dermal fillers are most frequently used for unwanted wrinkles. Recently, lidocaine has been incorporated into hyaluronic acid fillers to reduce injection discomfort.

Methods: A randomized, multicenter, double-blind, intraindividual trial was designed to compare a new lidocaine-containing monophasic hyaluronic acid filler (Neuramis Deep Lidocaine) with a lidocaine-containing biphasic hyaluronic acid filler (Restylane Perlane-L) in moderate to severe nasolabial folds. Fifty-eight patients with moderate to severe nasolabial folds were randomized to an injection of Neuramis or Perlane-L in the left or right side of the face. Clinical efficacy and safety were assessed by blinded investigators, independent expert panels, and patients based on the Wrinkle Severity Rating Scale and the Global Aesthetic Improvement Scale at weeks 8, 16, and 24 after the injection.

Results: Wrinkle Severity Rating Scale improvement from baseline with Neuramis (1.64 ± 0.74) was significantly greater than with Perlane-L (1.45 ± 0.54) at week 24 ($p < 0.05$). The mean Global Aesthetic Improvement Scale score at week 24 was 2.36 ± 0.55 for Neuramis and 2.00 ± 0.50 for Perlane-L ($p < 0.05$). However, the difference in pain reduction between Neuramis and Perlane-L-treated sides was not statistically significant.

Conclusions: The efficacy and safety of Neuramis are comparable to those of Perlane-L in Wrinkle Severity Rating Scale and Global Aesthetic Improvement Scale improvement for the management of nasolabial folds. Furthermore, the difference in pain reduction between the two fillers was not clinically significant. (*Plast. Reconstr. Surg.* 137: 799, 2016.)

CLINICAL QUESTION/LEVEL OF EVIDENCE: Therapeutic, I.

The aging process of the skin involves the loss of hyaluronic acid, subcutaneous tissue, and collagen and elastic fibers; the definitive sign of aging is facial wrinkle formation. In recent years, an increasing number of patients have required more minimally invasive or nonsurgical procedures than surgical procedures for facial rejuvenation.^{1,2} Unwanted wrinkles can be treated by injection of dermal fillers, which fulfills the requirement of patients for minimal down time and which is a noninvasive treatment. Hyaluronic acid dermal fillers are the most frequently used class of injectable products for soft-tissue augmentation.³ Hyaluronic acid is a naturally occurring polysaccharide, consisting of linear chains of alternating D-glucuronic acid and N-acetyl-D-glucosamine

Disclosures: The Neuramis Deep Lidocaine and Restylane Perlane-L used in this clinical trial were generously supported by Medytox Inc., Korea. However, the authors have no financial interest to disclose in relation to the content of this article.

From the Department of Dermatology, St. Paul Hospital, College of Medicine, Catholic University of Korea; and the Department of Dermatology, College of Medicine, Chung-Ang University.
Received for publication May 11, 2015; accepted November 5, 2015.
This randomized, multicenter, double-blind, intraindividual, clinical trial was approved by the Ministry of Food and Drug Safety in the Republic of Korea. The registration number of MFTS is NCT02211348. This clinical trial was conducted in the Catholic Medical Center Clinical Research Coordination Center according to the guideline of the institutional review board of two centers, St. Paul's Hospital and Chung-Ang University Hospital in Seoul, Republic of Korea.
Copyright © 2016 by the American Society of Plastic Surgeons
DOI: 10.1097/01.prs.0000479965.14775.f0

www.PRSJournal.com 799

Рандомизированное клиническое исследование по оценке эффективности и безопасности монофазного гиалуронового филлера, содержащего лидокаин, при коррекции носогубных складок.

2015г. Сеул, Южная Корея

APS
Archives of Plastic Surgery

A Phase III, Randomized, Multi-Center, Double-Masked, Matched-Pairs, Active-Controlled Trial to Compare the Efficacy and Safety between Neuramis Deep and Restylane in the Correction of Nasolabial Folds

Changsik Pak¹, Jihoon Park¹, Jinmyung Hong¹, Jaehoon Jeong¹, Saik Bang², Chan Yeong Heo³

¹Department of Plastic and Reconstructive Surgery, Seoul National University Bundang Hospital, Seoul National University College of Medicine, Seongnam; ²Department of Plastic and Reconstructive Surgery, Samsung Medical Center, Sungkyunkwan University School of Medicine, Seoul, Korea

Background: We conducted this clinical study to compare the efficacy and safety between Neuramis Deep and Restylane in the correction of nasolabial folds.

Methods: In this phase III, randomized, multi-center, double-masked, matched-pairs, active-controlled trial (ClinicalTrials.gov Identifier: NCT01585220), we evaluated a total of 67 subjects (n = 67). All the subjects underwent Neuramis Deep treatment on one side and Restylane on the contralateral side of the bilateral nasolabial folds at a ratio of 1:1. To compare the efficacy of Neuramis Deep and Restylane, we evaluated the Wrinkle Severity Rating Scale scores and those of the Global Aesthetic Improvement Scale. In addition, we compared the safety of Neuramis Deep and Restylane based on adverse events, physical examination, and clinical laboratory tests.

Results: Neuramis Deep was not inferior in improving the nasolabial folds as compared with Restylane. In addition, there was no significant difference in the efficacy between Neuramis Deep and Restylane. There were no significant differences in safety parameters between Neuramis Deep and Restylane.

Conclusions: In conclusion, our results indicate that Neuramis Deep may be a safe, effective material for improving the nasolabial folds. However, further studies are warranted to compare the tolerability of Neuramis Deep and Restylane based on histopathologic findings.

Keywords: Hyaluronic acid / Nasolabial fold

Received: 3 Mar 2015 • Revised: 19 Jun 2015 • Accepted: 22 Jun 2015
ISSN: 2234-6163 • eISSN: 2234-6171 • http://dx.doi.org/10.1097/apc.0b013e3182e2721f • Arch Plast Surg 2015;42:721-728

INTRODUCTION

Hyaluronic acid (HA) is a polyanionic macropolysaccharide that is widely present in nature and extensively distributed in the connective tissues, including the skin and synovial fluid of the joints. It has high viscosity and hydrophilic properties, and is involved in many biological functions of the human body. However, it is promptly degraded by hyaluronidase, with a short half-life of

Correspondence: Chan Yeong Heo, Department of Plastic and Reconstructive Surgery, Seoul National University Bundang Hospital, Seoul National University College of Medicine, 82 Gumi-ro 173beon-gil, Bundang-gu, Seongnam 13620, Korea
Tel: +82-31-787-7222
Fax: +82-31-787-4055
E-mail: lonheo@bnuh.ac.kr

The current study was financially supported by a grant of the Korea Healthcare Technology R&D Project, Ministry of Health & Welfare, Republic of Korea (A100064).

No potential conflict of interest relevant to this article was reported.

Copyright © 2015 The Korean Society of Plastic and Reconstructive Surgery
This is an Open Access article distributed under the terms of the Creative Commons Attribution Non-Commercial License (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc/4.0/>) which permits unrestricted non-commercial use, distribution, and reproduction in any medium, provided the original work is properly cited. | www.e-apj.org

721

Фаза III. Мультицентровое рандомизированное ослепленное исследование эффективности и безопасности филлера NEURAMIS® DEEP в сравнении с RESTYLANE® в коррекции носогубных складок.

2016г. Сеул, Южная Корея

Received: 28 April 2019 | Revised: 25 September 2019 | Accepted: 29 October 2019
DOI: 10.1111/jcod.12018

ORIGINAL CONTRIBUTION

"A Multi-center, randomized, double blinded, comparative study of two hyaluronic acid fillers for temporary restoration of mid-face volume in Asians"

Joon Min Jung MD¹ | Woo Shun Lee MD² | Hak Tae Kim MD¹ | Young Seon Moon RN¹ | Seung Hwan Paik MD¹ | Woo Jin Lee MD, PhD¹ | Sung Eun Chang MD, PhD¹ | Mi Woo Lee MD, PhD¹ | Chong Hyun Won MD, PhD¹ | Beom Joon Kim MD, PhD^{2*}

¹Department of Dermatology, Asan Medical Center, University of Ulsan College of Medicine, Seoul, Korea
²Medytox Inc., Seoul, Korea
³Department of Dermatology, Chung-Ang University College of Medicine, Seoul, Korea

Correspondence: Beom Joon Kim, Department of Dermatology, Chung-Ang University College of Medicine, 84 Heukseok-ro, Dongjak-gu, Seoul 06974, Korea.
Email: beomjoonkim@ca.ac.kr

Chong Hyun Won, Department of Dermatology, Asan Medical Center, University of Ulsan College of Medicine, 88, Chongno-ro 43-gil, Songpa-gu, Seoul 05505, Korea.
Email: drwon@amc.seoul.kr

Funding information: Medytox Inc., Seoul, Korea

Abstract

Background: There have been few studies using hyaluronic acid fillers to restore mid-face volume deficit especially in Asians.

Aims: This study compared the efficacy and safety of two highly cohesive hyaluronic acid fillers, Neuramis® Volume Lidocaine and Juvederm® Voluma® with Lidocaine (VYC-20L), for temporary restoration of mid-face volume in Asians.

Patients/Methods: A total of 88 subjects with moderate to severe age-related mid-face volume deficit on the Mid-Face Volume Deficit Scale (MFVDS) received Neuramis® Volume Lidocaine on one side and VYC-20L on the other side of the face. Response was defined as a 1 point reduction in MFVDS at 24 weeks after the injection by photographic assessment. Secondary end points included photographic and live assessments of MFVDS and its changes at week 4, 12, and 24, global aesthetic improvements, as assessed by the investigators and the subjects at each visit, and the proportion of subjects who received touch-up treatment.

Results: The response rates of the sides treated with Neuramis® Volume Lidocaine and VYC-20L were identical (95.39%) at week 24, demonstrating that Neuramis® Volume Lidocaine was noninferior to VYC-20L. Photographic and live assessments of MFVDS and its changes, global aesthetic improvement, and the proportion of subjects who received touch-up treatment did not differ significantly during follow-up.

Conclusions: Neuramis® Volume Lidocaine was not inferior to VYC-20L in temporarily restoring mid-face volume at 24 weeks after treatment. Both of these highly cohesive hyaluronic acid fillers can be used effectively and safely for the correction of mid-face volume loss in Asians.

KEYWORDS
Asian, filler, hyaluronic acid, mid-face, Neuramis, volume

*These authors contributed equally as corresponding authors.
The study protocol was approved by the relevant institutional review boards and performed in compliance with the principles of the Declaration of Helsinki.
ClinicalTrials.gov Identifier: NCT02211348. URL: <https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02211348>

J Codemest. 2019;001-8. | wileyonlinelibrary.com/journal/jcod | © 2019 Wiley Periodicals, Inc. | 1

Многоцентровое рандомизированное двойное слепое split-face исследование двух филлеров на основе гиалуроновой кислоты для временного восстановления объема средней трети лица у азиатов.

2019г. Сеул, Южная Корея

ПОСТРЕГИСТРАЦИОННОЕ КЛИНИЧЕСКОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ

«Изучение эффективности и переносимости филлеров с лидокаином – Нейраамис Дип Лидокаин и Нейраамис Вольюм Лидокаин в коррекции носогубных складок»

«Изучение эффективности и переносимости филлеров - Нейраамис Дип с лидокаином и Нейраамис Вольюм с лидокаином – в коррекции носогубных складок»

2019г. АО «Институт пластической хирургии и косметологии», Москва, Россия

«Изучение эффективности и переносимости филлеров - Нейраамис Дип с лидокаином и Нейраамис Вольюм с лидокаином – в коррекции носогубных складок»

2019г. АО «Институт пластической хирургии и косметологии», Москва, Россия

Комфорт процедуры

- ▶ Пластичность гиалуроновой кислоты и ультратонкостенные иглы производства японской компании TSK гарантируют простоту применения и высокую степень удовлетворенности пациентов.



Легкость введения препарата

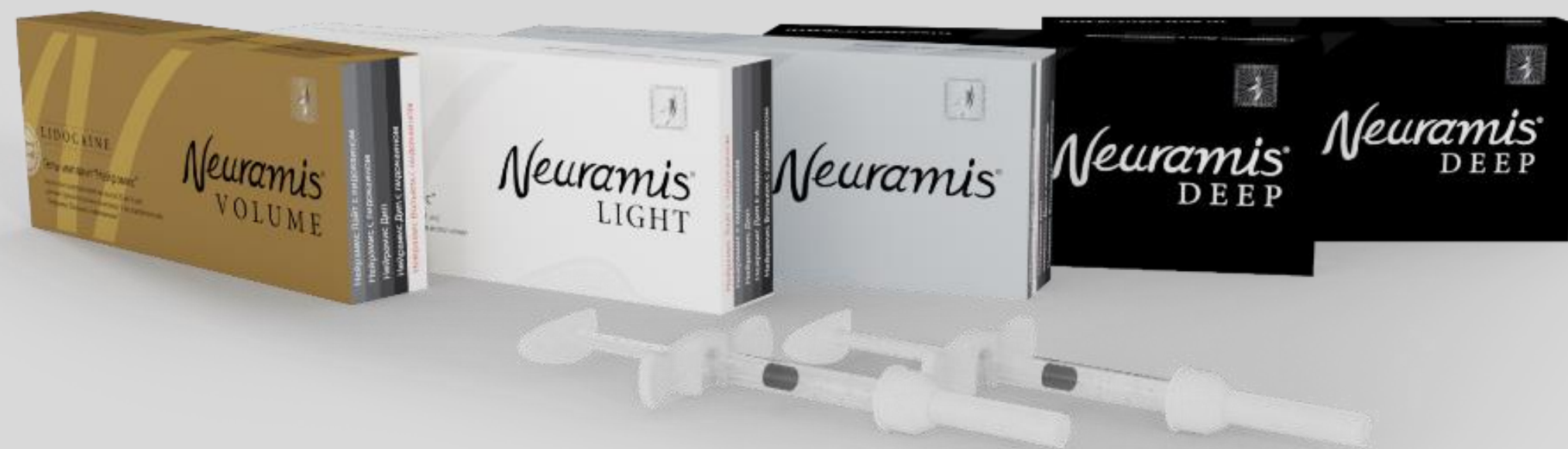
Ультратонкостенные иглы производства компании TSK обладают большим внутренним диаметром по сравнению с обычными иглами, что позволяет снизить усилие, прикладываемое для введения препарата, что уменьшает чувство дискомфорта у пациента во время процедуры.

TSK Laboratory — японская компания, мировой лидер в изготовлении игл и канюлей с использованием самой качественной стали и высоким уровнем контроля качества.

- ▶ Лидокаин, входящий в состав филлеров NEURAMIS® обеспечивает практически полное отсутствие болевых ощущений во время процедуры.

NEURAMIS®

ПРЕПАРАТЫ И ИХ КЛИНИЧЕСКОЕ ПРИМЕНЕНИЕ



Спектр показаний

Линия NEURAMIS® –
идеальный инструмент косметолога, который позволяет легко
и комфортно решить все эстетические задачи пациента.

Выбор конкретного препарата линии NEURAMIS® зависит от комплекса
факторов: типа старения, степени выраженности и локализации возрастных
изменений, объема и сложности моделирования определенных черт лица,
возраста пациента.



Neuramis® Light Lidocaine

Объем: шприц 1 мл

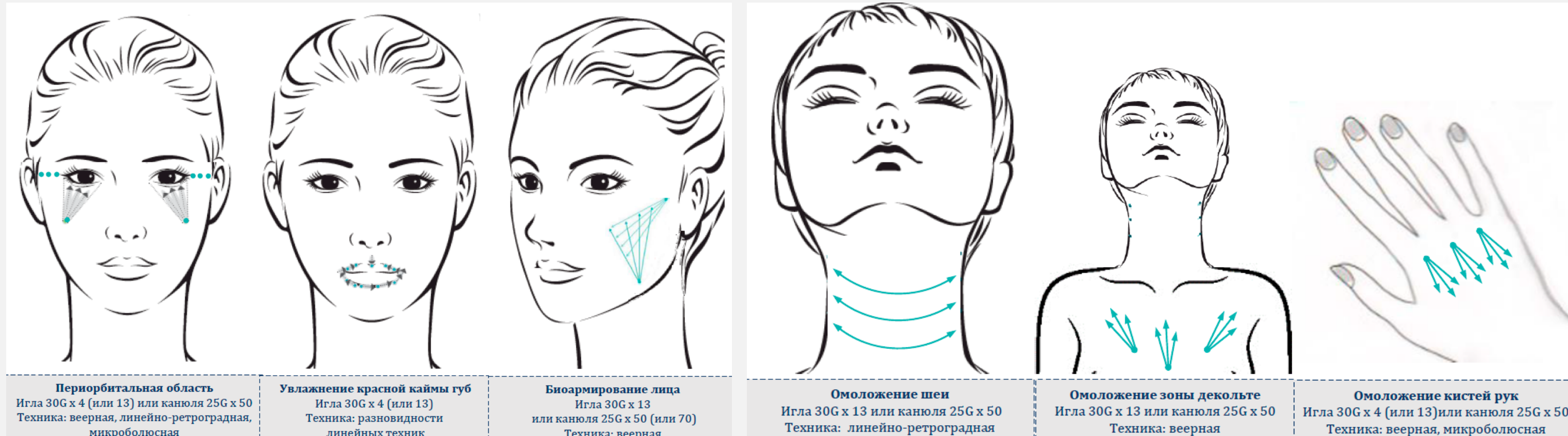
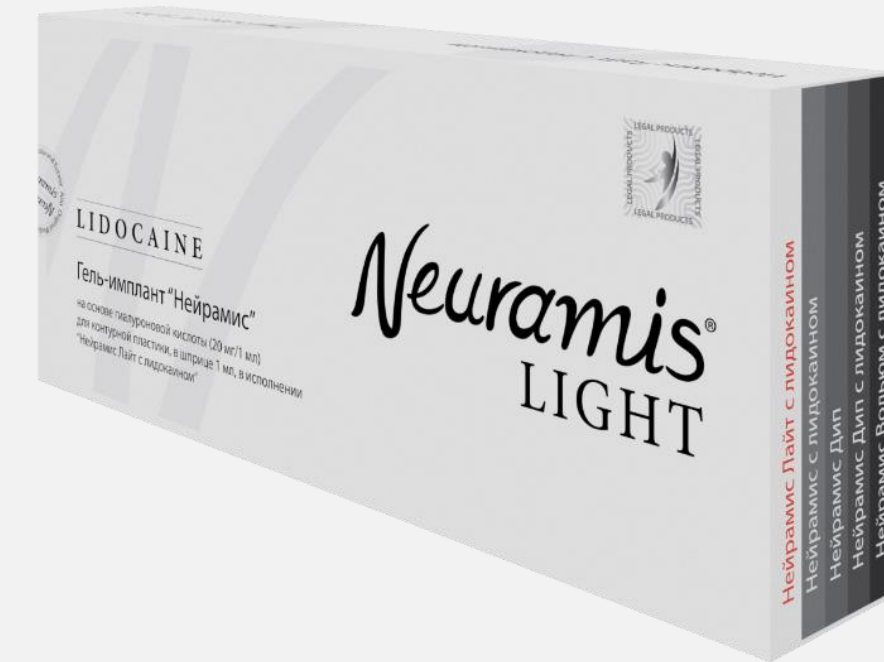
Состав: стабилизированная ГК 20 мг/мл, лидокаин 0,3%

Рекомендуемые иглы: 30Gx3/16" (4 мм) (в комплекте)

Длительность эффекта: 4-6 месяцев

Показания:

- Префиллинг
- Коррекция и восполнение недостатка ГК атоничной, сухой кожи
- Биоармирование кожи лица, шеи, декольте, кистей рук
- Коррекция поверхностных морщин (лицо, шея, декольте)
- Коррекция асимметрии губ и увлажнение красной каймы
- Коррекция дефектов кожного профиля (рубцы, стрии, постакне и др.)



Neuramis® Lidocaine

Объем: шприц 1 мл

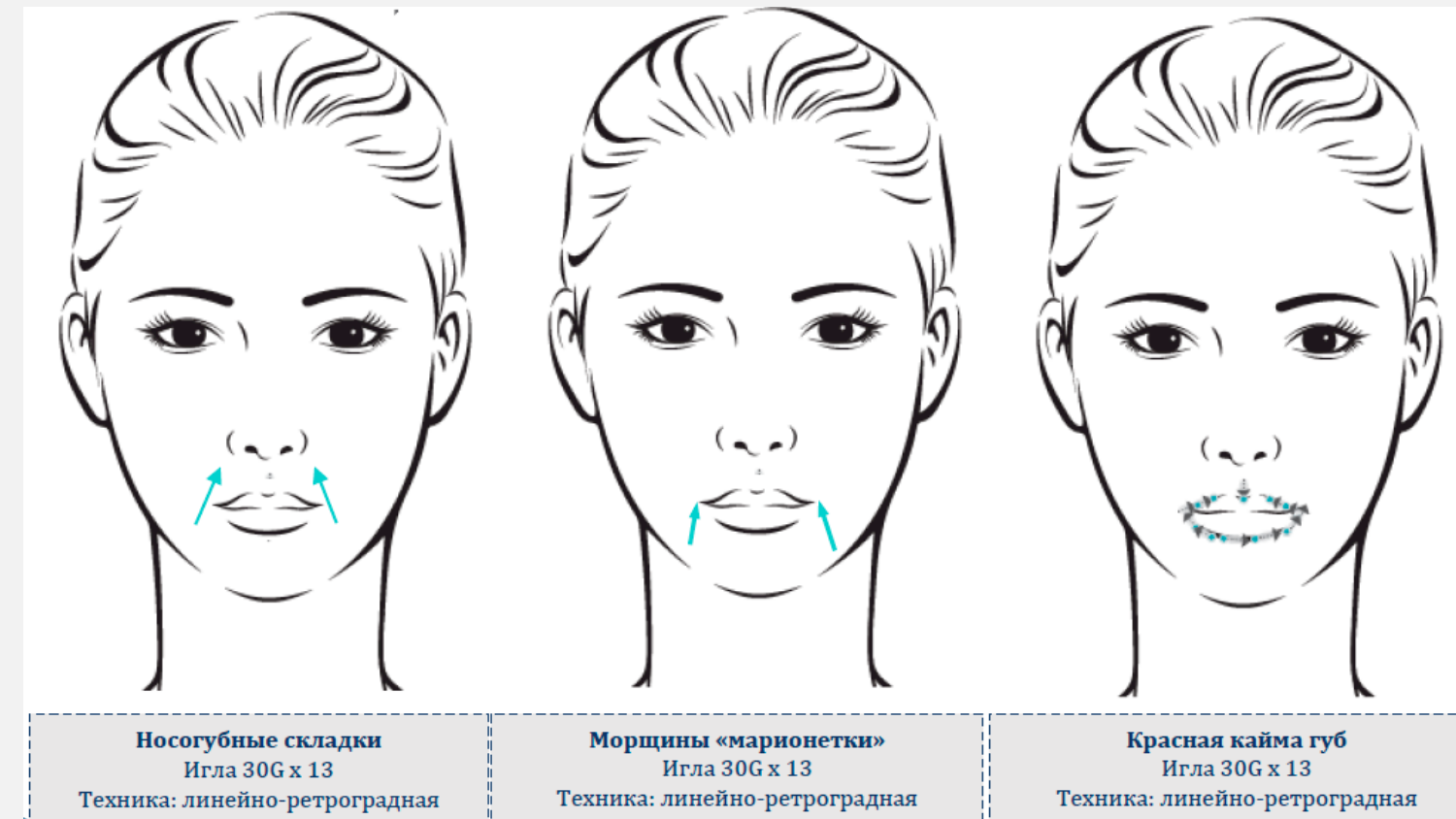
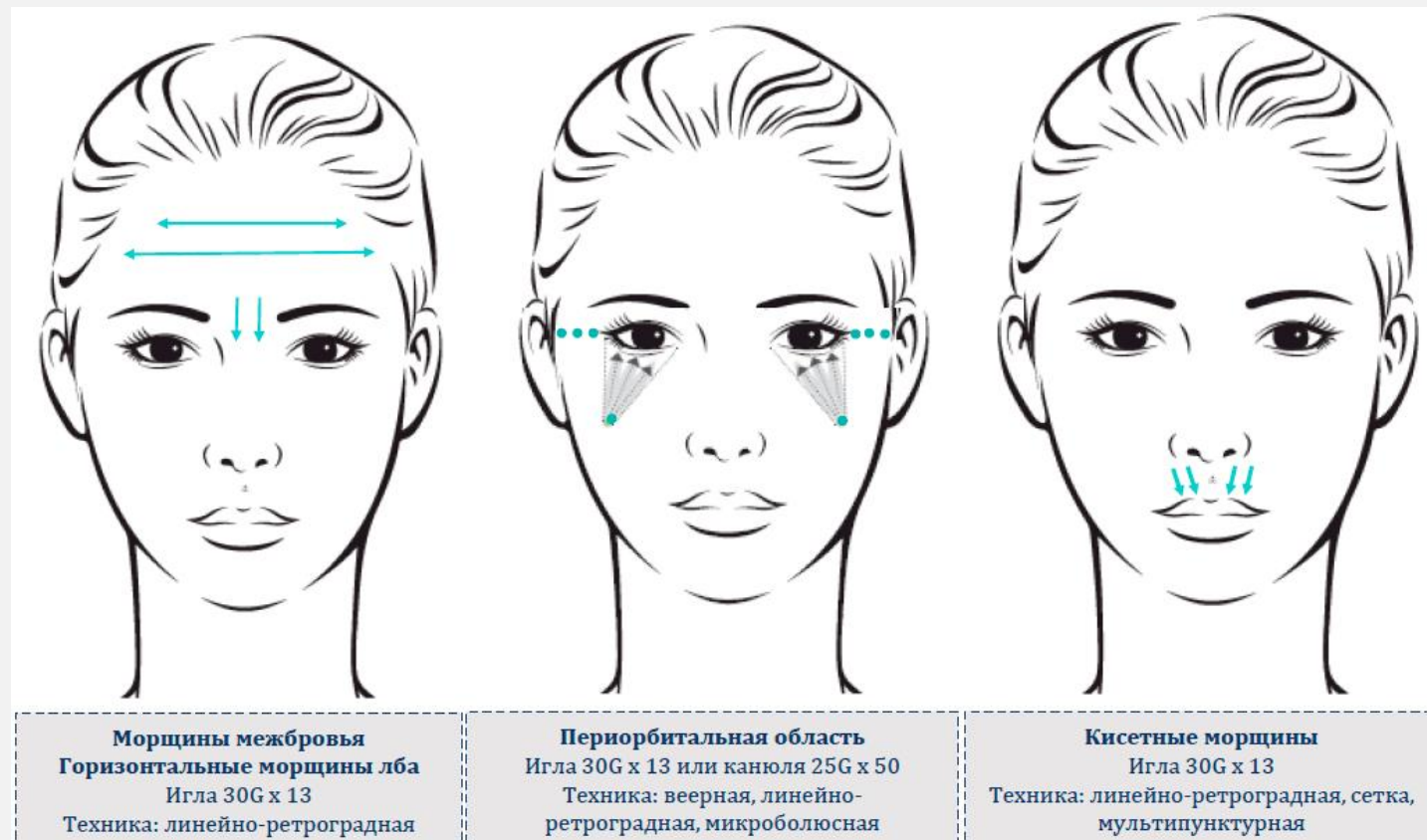
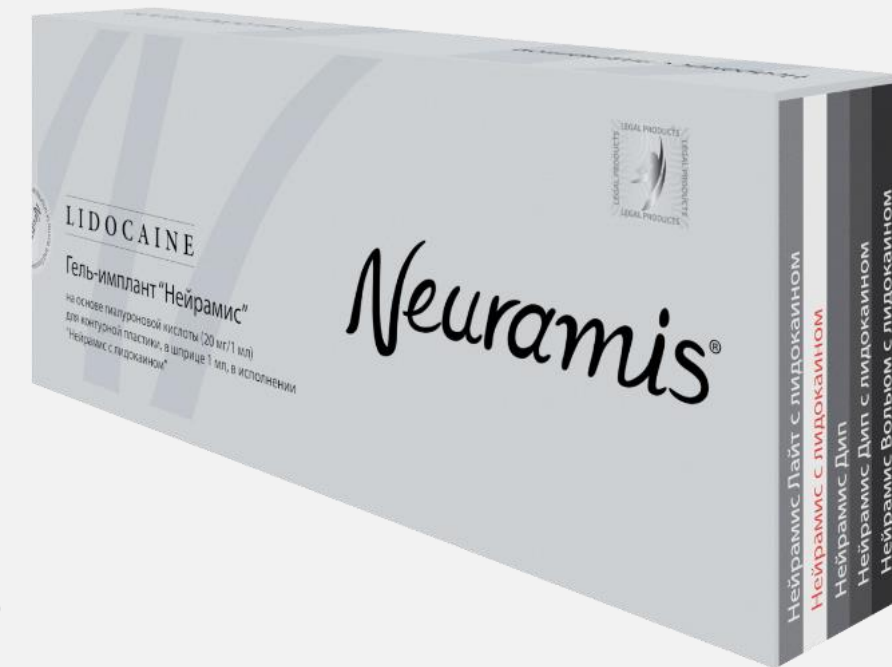
Состав: стабилизированная ГК 20 мг/мл, лидокаин 0,3%

Рекомендуемые иглы: 30Gx1/2" (13мм) (в комплекте)

Длительность эффекта: 6-9 месяцев

Показания:

- Интрадермальное введение в поверхностные морщины и средней степени выраженные морщины верхней трети лица, периорбитальной области, пероральной области:
- Заполнение пальпебромаларной борозды, морщины межбровья, горизонтальные морщины лба
- Носогубные складки 1-2 степени выраженности
- Морщины «улыбки», кисетные морщины, морщины «марионетки», коррекция красной каймы губ
- Армирование кожи
- Коррекция дефектов кожного профиля (рубцы, стрии)



Neuramis[®] Deep Lidocaine

Объем: шприц 1 мл

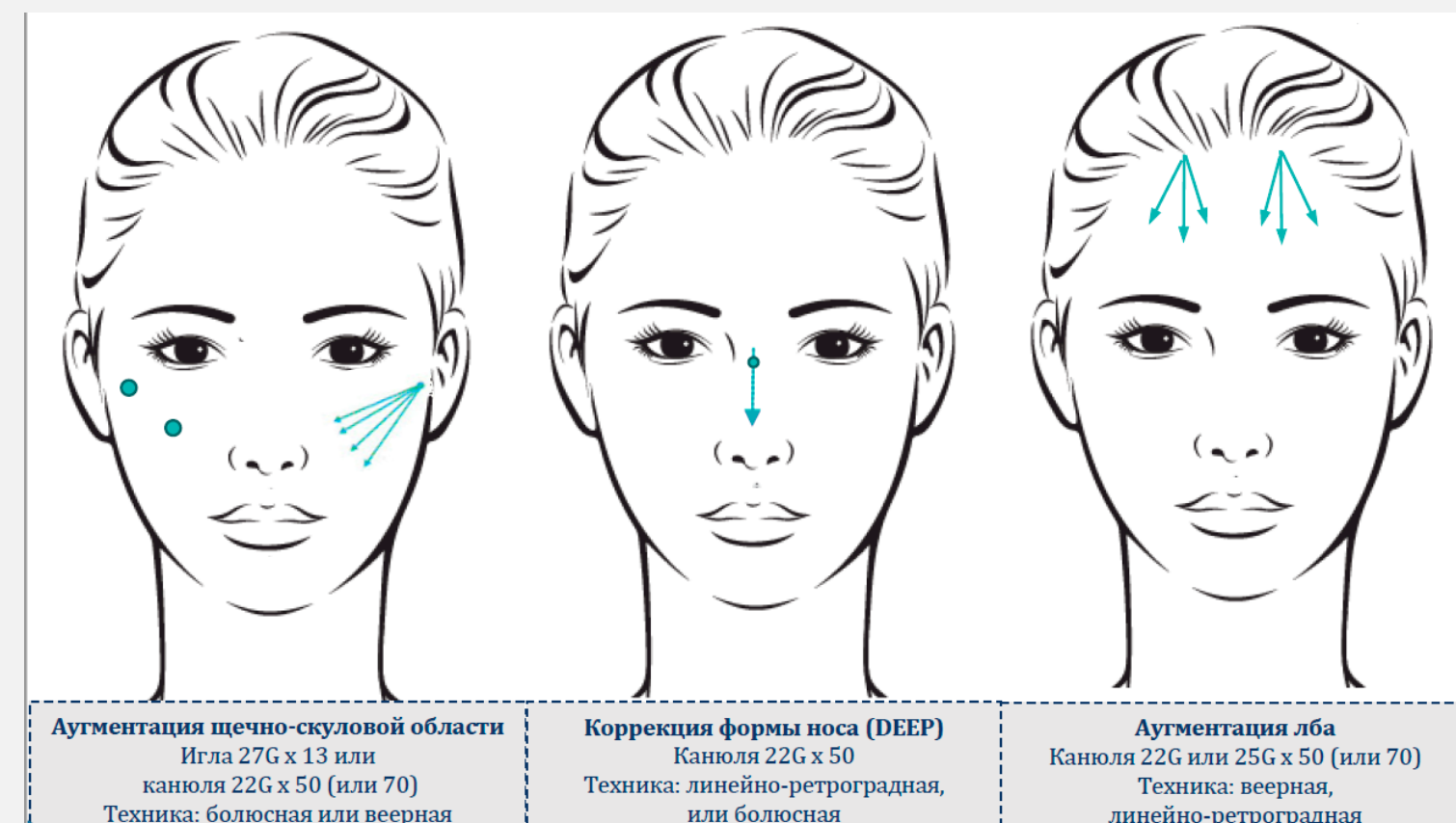
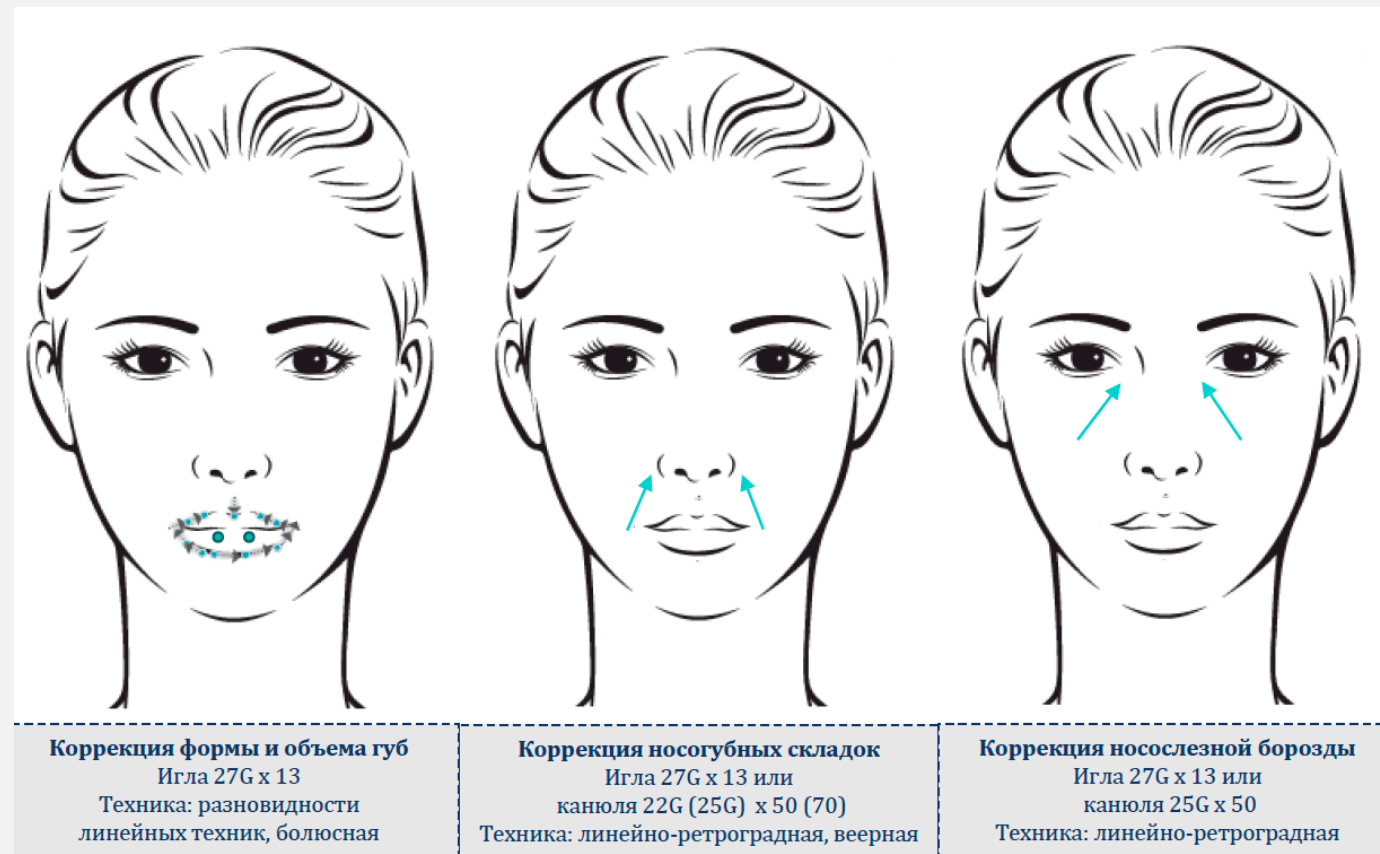
Состав: стабилизированная ГК 20 мг/мл, лидокаин 0,3%

Рекомендуемые иглы: 27Gx1/2" (13мм) (в комплекте)

Длительность эффекта: 9-12 месяцев

Показания:

- Заполнение глубоких и средних морщин
- Коррекция формы и объема губ
- Коррекция носогубных морщин и складок
- Коррекция пальцебромаларной и носослезной борозд
- Коррекция «морщин марионетки»
- Коррекция формы и объема мочек ушей, изменение формы лба (глубокие техники)
- Коррекция атрофических рубцов (восполнение дефицита тканей)



Neuramis® Deep

Объем: шприц 1 мл

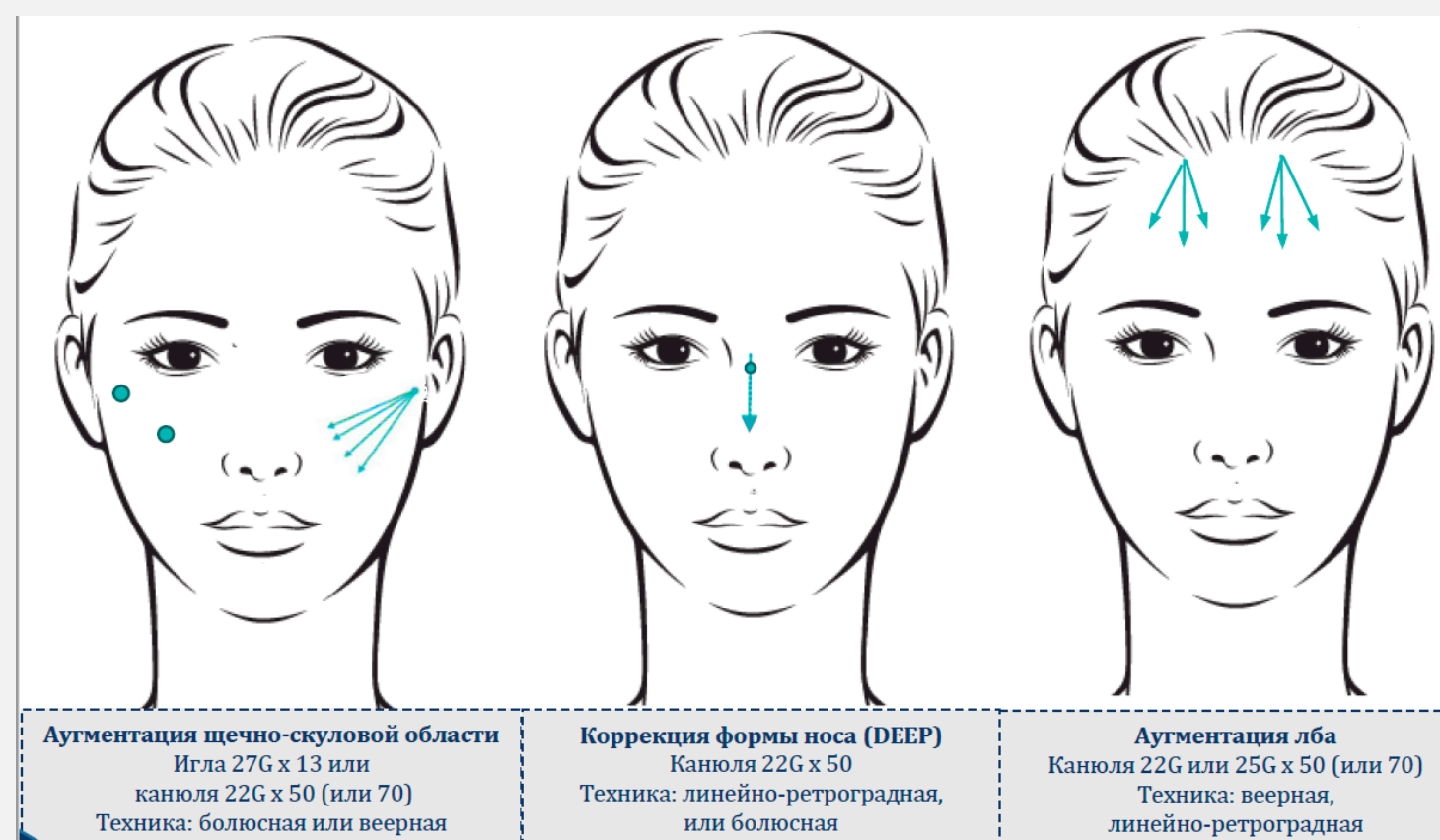
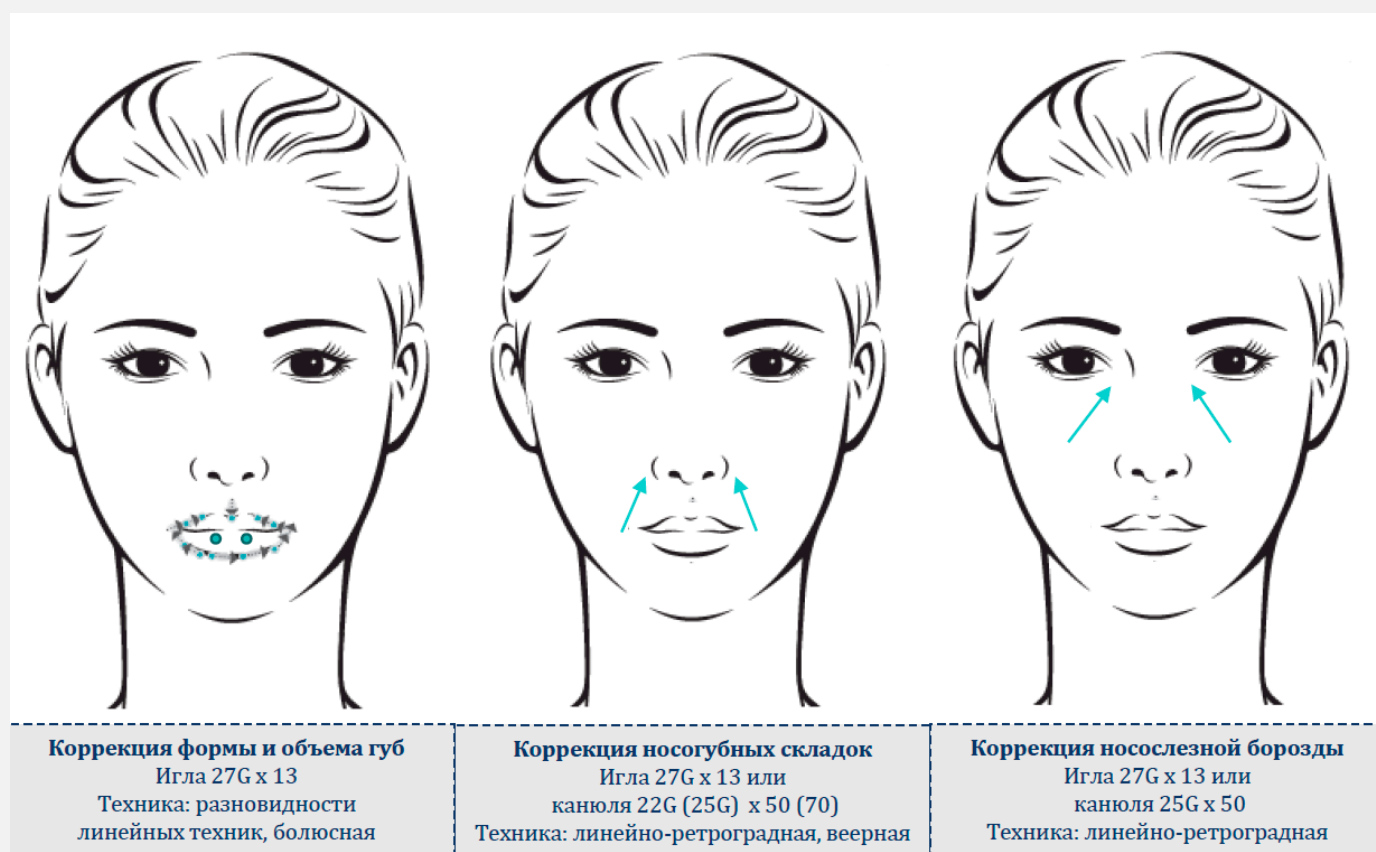
Состав: стабилизированная ГК 20 мг/мл, без лидокаина

Рекомендуемые иглы: 27Gx1/2" (13мм) (в комплекте)

Длительность эффекта: 9-12 месяцев

Показания:

- Заполнение глубоких и средних морщин
- Коррекция формы и объема губ
- Коррекция носогубных морщин и складок
- Коррекция пальпобромаларной и носослезной борозд
- Коррекция формы носа
- Коррекция «морщин марионетки»
- Коррекция формы и объема мочек ушей, изменение формы лба (глубокие техники)



Neuramis® Volume Lidocaine

Объем: шприц 1 мл

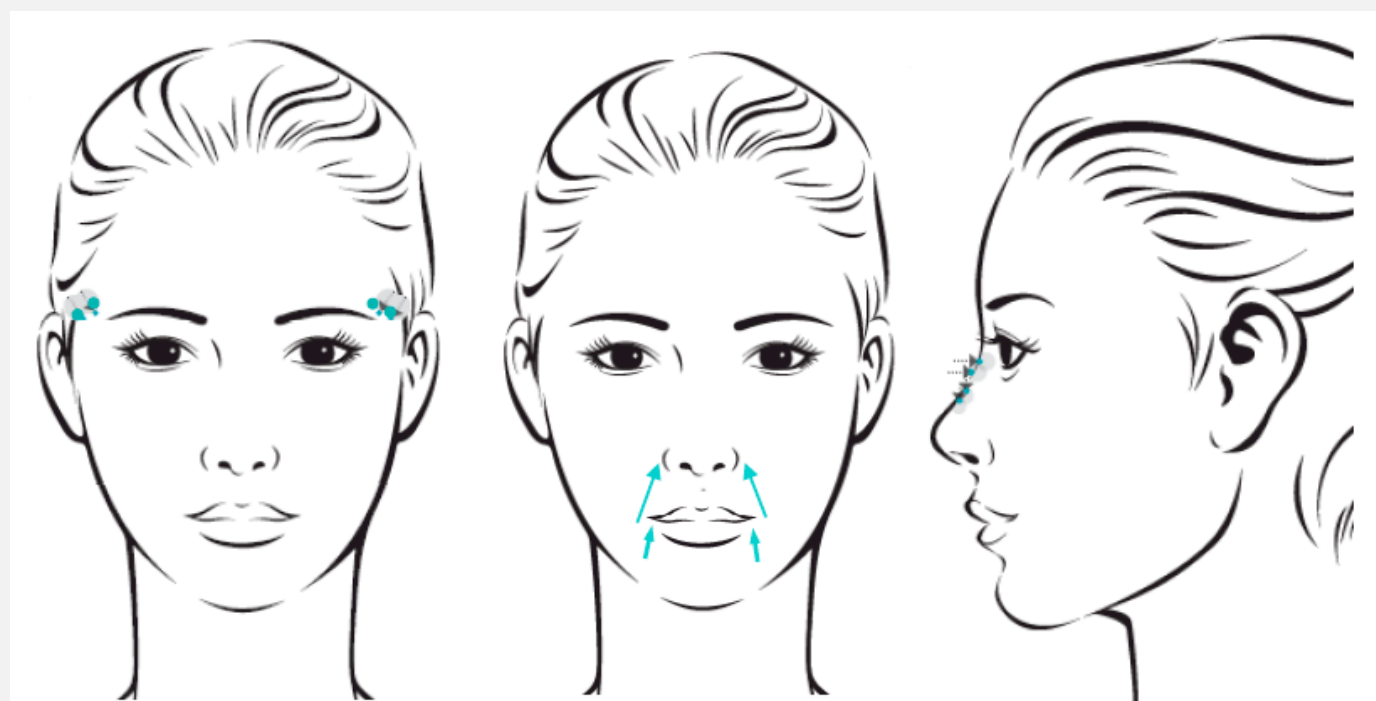
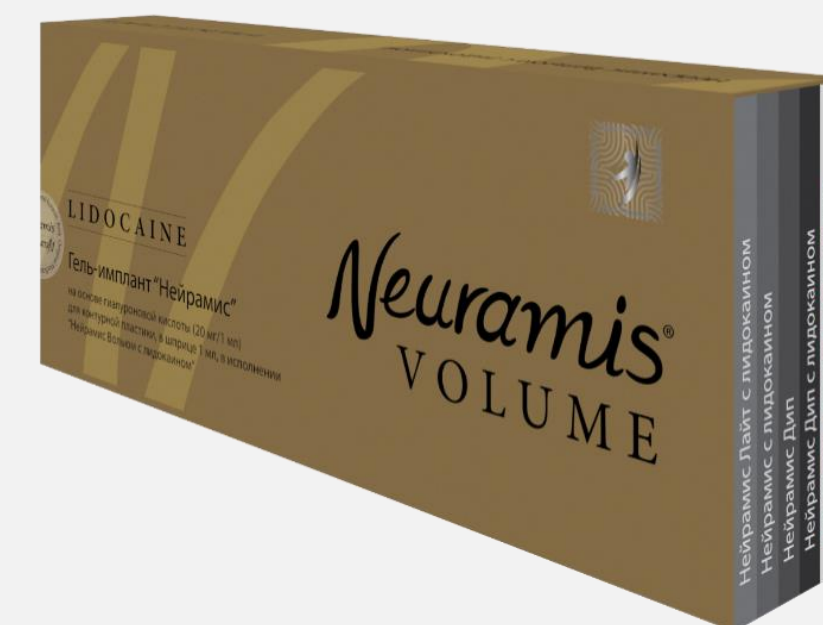
Состав: стабилизированная ГК 20 мг/мл, лидокаин 0,3%

Рекомендуемые иглы: 27Gx1/2" (13мм) (в комплекте)

Длительность эффекта: 9-12 месяцев

Показания:

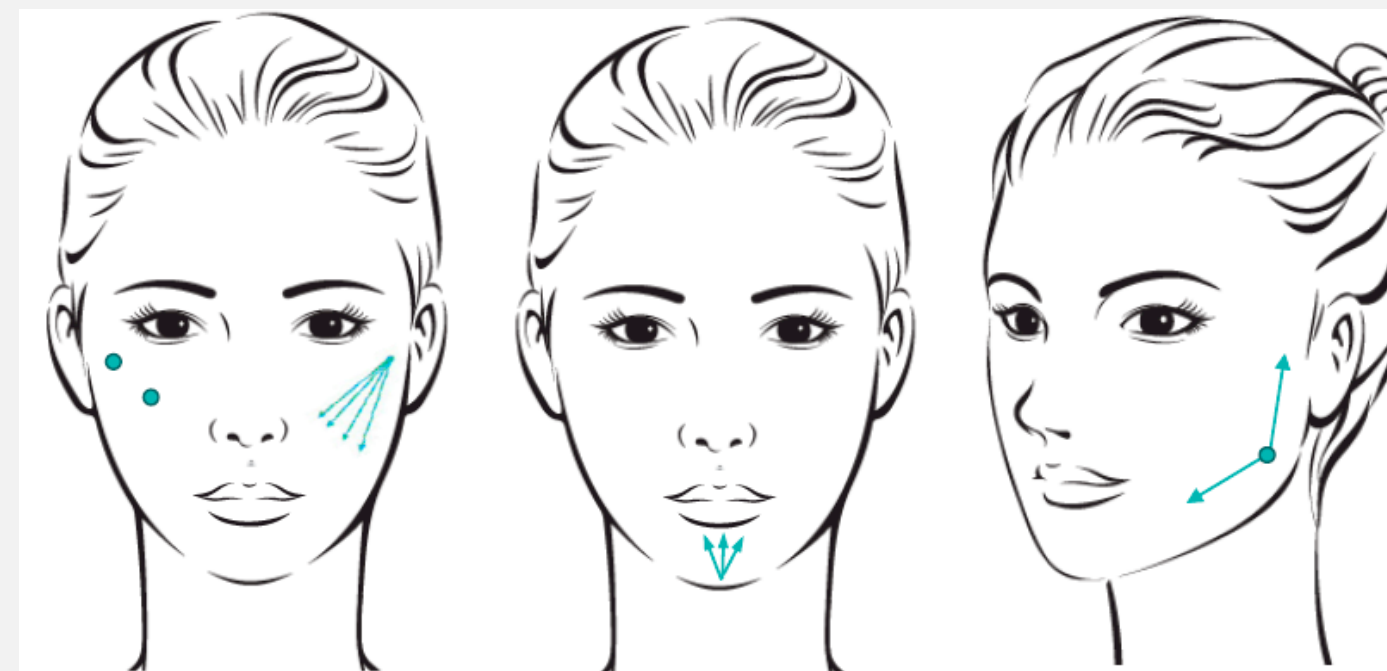
- Для введения в дерму и гиподерму с целью коррекции глубоких морщин и складок, восполнение недостатка объема тканей, гармонизация контура лица
- Коррекция носогубных и губоподбородочных складок и морщин
- Объёмное моделирование щечно - скуловой области, коррекция подбородка, аугментация угла нижней челюсти, коррекция овала лица,
- Коррекция формы носа
- Увеличение объема и коррекция красной каймы губ



Аугментация височной зоны
Игла 27G x 13 или
канюля 22G (25G) x 50 (70)
Техника: болюсная или веерная

Носогубные складки,
морщины «марионетки»
Игла 27Gx13 или канюля 22G(25G) x 50 (70)
Техника: линейно-ретроградная






Коррекция формы носа
Игла 27G x13 или канюля 22G x 50 (70)
Техника: болюсная
или линейно-ретроградная



Объёмное моделирование
щечно-скуловой области
Игла 27Gx13 или канюля 22G x 50 (70)
Техника линейно-ретроградная,
веерная, болюсная

Аугментация подбородка
Игла 27G x 13
или канюля 22G x 50 (70)
Техника: болюсная
или линейно-ретроградная

Аугментация угла нижней челюсти
Игла 27G x 13
или канюля 22G x 50 (70)
Техника: болюсная или линейно-
ретроградная, веерная

| Продукт | Neuramis® Light Lidocaine | Neuramis® Lidocaine | Neuramis® Deep Lidocaine | Neuramis® Deep | Neuramis® Volume Lidocaine |
|--------------------------------|--|--|--|---|---|
| Уровень перекрестного сшивания | ●○○○ | ●●○○ | ●●●○ | ●●●● | ●●●● |
| Концентрация лидокаина | 0.3% | 0.3% | 0.3% | - | 0.3% |
| Текстура геля |  |  |  |  |  |
| Игла | 30Gx3/16"(4mm) *UTW | 30Gx1/2"(13mm) *UTW | 27Gx1/2"(13mm) *UTW | 27Gx1/2"(13mm) | 27Gx1/2"(13mm) *UTW |
| Концентрация ГК | 20mg/ml | | | | |
| Показания | <p>Префиллинг. Биоармирование кожи лица, шеи, декольте, кистей рук. Коррекция и восполнение недостатка ГК атоничной, сухой кожи лица, шеи и кистей рук. Коррекция поверхностных морщин (лицо, шея, декольте). Коррекция асимметрии губ и увлажнение красной каймы. Коррекция дефектов кожного профиля (рубцы, стрии, постакне и др.)</p> | <p>Коррекция поверхностных и средневыраженных морщин. Морщины межбровья, горизонтальные морщины лба. Переорбитальная область. Пальпелбромаларная борозда. Носогубные складки 1-2 степени выраженности Переоральная область. Морщины «улыбки». Кисетные морщины. Морщины «марионетки» (губоподбородочные) Коррекция красной каймы губ. Армирование кожи. Коррекция дефектов кожного профиля (рубцы, стрии).</p> | <p>Коррекция глубоких и средневыраженных морщин. Коррекция пальпелбромаларной и носослезной борозд. Коррекция носогубных морщин и складок. Коррекция морщин «марионетки». Контуринг формы лба. Коррекция формы и объема губ. Коррекция формы и объема мочек ушей. Коррекция атрофических рубцов (восполнение дефицита тканей).</p> | <p>Коррекция глубоких и средних морщин и складок. Коррекция пальпелбромаларной и носослезной борозд. Коррекция формы носа. Коррекция формы и объема губ. Коррекция носогубных морщин и складок. Коррекция морщин «марионетки». Коррекция формы и объема мочек ушей. Изменение формы лба (глубокие техники).</p> | <p>Волкумизация и контуринг. Коррекция глубоких морщин и складок, восполнение недостатка объема тканей. Коррекция носогубных и губоподбородочных морщин. Объемное моделирование щечно - скуловой области. Контуринг подбородка. Аугментация угла нижней челюсти. Коррекция овала лица. Коррекция формы носа. Увеличение объема и коррекция красной каймы губ.</p> |

Результаты



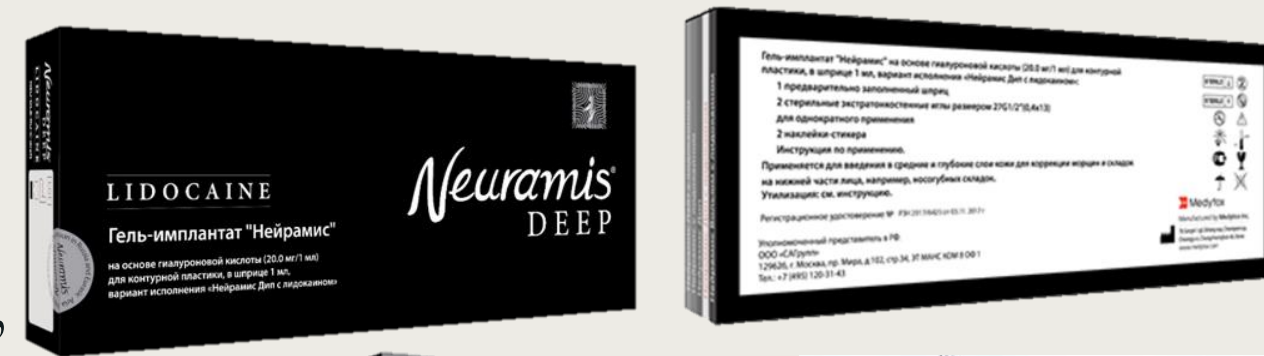
Гарантия качества и подлинности

Оригинальные зарегистрированные в России филлеры NEURAMIS® имеют русскоязычную упаковку и инструкцию,

защитный стикер



и голограмму



Остерегайтесь подделок!

- Приобретение препаратов, имеющих визуальное сходство с оригинальными препаратами NEURAMIS® в сомнительных источниках может нанести потенциальный вред жизни и здоровью пациентов.
- Не доверяйте продукции с сильно заниженной ценой.

Телефон: +7 (495) 120-31-43