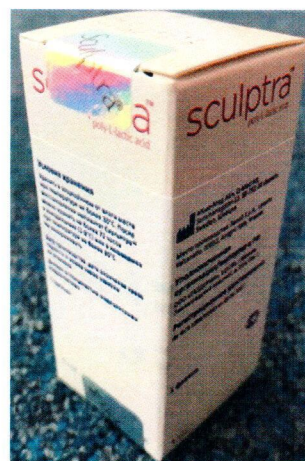
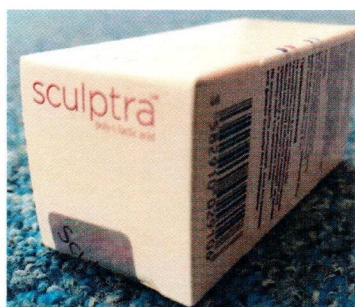


18.06.2018

ИНФОРМАЦИОННОЕ ПИСЬМО

Настоящим ООО «Галдерма» сообщает, что медицинские изделия «Импалантат для подкожного введения СКУЛЬПТРА™ (поли-Л-молочная кислота)» производства «Кью-Мед АБ», Швеция (далее – медицинские изделия Sculptra® (Скульптра™)), зарегистрированные в РФ в соответствии с регистрационным удостоверением № ФСЗ 2009/05553 от 03.04.2017 и отгружаемые со складов дистрибьюторов ООО «Валлекс М» и ООО «Витанта», имеют две защитных наклейки в виде голограммы на вторичной упаковке сверху и снизу, поставляются в упаковке исключительно с одним флаконом.



Образец голограммы

Отсутствие двух голограмм на вторичной упаковке медицинского изделия Sculptra® (Скульптра™), а также наличие более чем одного флакона в упаковке, свидетельствует о выявлении контрафактного медицинского изделия.

Отдельно обращаем внимание, что производителем медицинских изделий Sculptra® (Скульптра™) является компания «Кью-Мед АБ», Q-Med AB, Seminariegatan 21, SE-752 28 Uppsala, Sweden, Швеция; контрактным местом производства – Sanofi S.p.A., Localita Valcanello, 03012, Anagni, Италия.

На вторичной упаковке медицинского изделия Sculptra® (Скульптра™), ввезенного на территорию Российской Федерации ООО «ГАЛДЕРМА» и выпущенного в гражданский оборот, имеется стикер на русском языке, включающий вышеописанную информацию. Отсутствие данного стикера, либо указание на упаковке медицинского изделия сведений о другом производителе и/или импортере в РФ, свидетельствует о выявлении фальсифицированного медицинского изделия.

В случае выявления в обращении на территории Российской Федерации медицинского изделия Sculptra® (Скульптра™), обладающего признаками контрафактного и/или фальсифицированного медицинского изделия, просим незамедлительно информировать уполномоченного представителя производителя – ООО «ГАЛДЕРМА», 125284, г. Москва, Ленинградский проспект, д. 31А, стр. 1.

С уважением,

Генеральный директор ООО «Галдерма»

Патрашев Д.В.

