



BELEZA NATURAL, RESULTADOS REAIS.

Eficácia - Segurança - Tecnologia - Durabilidade

RENNova®



Um **portfólio completo** de produtos
para cuidar da pele e potencializar
todo tipo de beleza!

#RENNOVAPARATODOS

NABOTA® (toxina botulínica A). MS 1.6425.0006.001-1

INDICAÇÕES: Melhora temporária da aparência das rugas glabares moderadas a severas associadas à atividade dos músculos corrugador e/ou prócero em adultos e para o tratamento da espasticidade focal dos membros superiores associada a acidente vascular cerebral em adultos.

CONTRAINDICAÇÕES: não deve ser utilizado por pacientes com hipersensibilidade a qualquer componente deste produto; por pacientes com disfunções na junção neuromuscular (ex, miastenia grave, síndrome de Lambert-Eaton ou esclerose lateral amiotrófica).

Essas disfunções podem ser exacerbadas devido à ação relaxante muscular do medicamento; por mulheres grávidas, lactantes ou com planos de engravidar; por pacientes com hiperatividade neurogênica do músculo detrusor que também apresentam infecção aguda do trato urinário.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES: Os médicos que administram este medicamento devem compreender suficientemente a anatomia neuromuscular e/ou orbital relevante da área envolvida e quaisquer alterações na anatomia devido a procedimentos cirúrgicos prévios e técnicas eletroneurológicas padrão. As doses recomendadas e frequências de administração não devem ser excedidas. Reações de hipersensibilidade: Reações de hipersensibilidade graves e/ou imediatas foram relatadas com o uso de outro produto contendo toxina botulínica. Essas reações incluem anafilaxia, urticária, edema de tecidos moles e dispneia. Se tal reação ocorrer, reações posteriores deste medicamento devem ser descontinuadas, e a terapia médica apropriada deve ser imediatamente instituída. Reações Adversas: Após o tratamento com toxina botulínica, houve também raros relatos de eventos adversos envolvendo o sistema cardiovascular, incluindo arritmia e infarto do miocárdio, alguns com desfecho fatal. A relação exata entre esses eventos e a injeção de toxina botulínica não foi estabelecida. Os seguintes eventos adversos foram relatados com o uso de outros produtos contendo toxina botulínica, e a relação causal com a toxina é desconhecida: erupção cutânea (incluindo eritema multiforme, urticária e erupção psoriásiforme), prurido e reação alérgica. Em geral, reações adversas ocorrem dentro da primeira semana após o uso do produto, embora normalmente transitórias, podem durar vários meses. Como consequência de qualquer injeção intramuscular, podem ocorrer algumas reações no local de injeção ou nos músculos adjacentes, incluindo dor, sensibilidade, hematomas, tração, inchado, sensação de calor e hipertonia. A fraqueza local do(s) músculo(s) injetado(s) representa a ação farmacológica esperada da toxina botulínica. No entanto, a fraqueza dos músculos adjacentes também pode ocorrer devido à disseminação da toxina.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS: A administração de NABOTA® deve ser feita com cautela em pacientes em tratamento com outros relaxantes musculares (ex, cloro de tubocurarina, dantroleno sódico). Os efeitos da toxina botulínica são geralmente potencializados quando usada concomitantemente com antibióticos aminoglicósidos (ex, sulfato de gentamicina, sulfato de neomicina) ou outros medicamentos que interferem na transmissão neuromuscular (ex, cloro de tubocurarina). Como consequência, o relaxamento muscular pode ser potencializado e o risco de disfagia (dificuldade para engolir) pode aumentar.

POSOLOGIA E MODO DE USAR: NABOTA® É UM MEDICAMENTO, E DEVE SER APLICADO SOMENTE POR PROFISSIONAL DE SAÚDE DEDICAMENTE HABILITADO. NABOTA® deve ser injetado via intramuscular. A dose exata e o número de locais de injeção podem ser adaptadas para cada paciente, com base no tamanho, número e localização dos músculos envolvidos, na gravidade da espasticidade, na presença de fraqueza muscular focal e na resposta do paciente a tratamentos anteriores.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.

PARA MAIORES INFORMAÇÕES, CONSULTAR A BULA COMPLETA DO PRODUTO.

Farmacêutico responsável: Dr. Flávio Caetano Ferreira RNP 56.589.

IMPORTADO POR: Moksha Brasil Distribuidora e Representação de Medicamentos Ltda, Av. Ibirapuera, 2332 - Torre 1 - 13º andar, Indianópolis, CEP 04028-002 - São Paulo/SP, CNPJ: 07591.326/0001-80.

FABRICADO POR: Daewoong Pharmaceutical Co., Ltd, 35-14, Jeayakgondan 4-Gil, Hyangnam-Eup, Hwasong-Si, Gyeonggi-Do, República da Coreia.

CONTRAINDICAÇÕES: Este medicamento é contraindicado em pessoas com hipersensibilidade a toxina e doenças da junção neuromuscular.

INTERAÇÃO MEDICAMENTOSA: O efeito da toxina botulínica pode ser potencializado por antibióticos aminoglicósidos ou quaisquer outras drogas que interfiram com transmissão neuromuscular.

Referências bibliográficas:

I. Beez, Kenneth R, Shamba, Ava Theresa, Averb, Rui L, Gross, John E, Anneke, Efficacy and safety of Probotoxinumtoxin A for the treatment of Glabellar Lines in Adult Subjects: Results From 2 Identical Phase III Studies. Dermatologic Surgery, 2019 Mar 18. (Epub ahead of print); 2. Sung S, Lee YH, Hong JP, Oh TS, Safety, efficacy, and onset of a novel Botulinum Toxin Type A (NABOTA) for the treatment of glabellar frown lines: a single-arm, prospective, phase 4 clinical study. Archives of Craniofacial Surgery, 2018 Sep;19(3):168-174. 3. C, H, Won, H, Kim, B, J, Kim, H, Kan, I, P, Hong, S, Y, Lee, C, S, Kim, Comparative trial of a novel botulinum neurotoxin type A versus Unabotulinumtoxin in the treatment of glabellar lines: A multicenter, randomized, double-blind, active-controlled study (Phase III). International Journal of Dermatology, 2015;42(2):227-234. 4. E, J, Ko, S, K, Mun, I, Y, Oh, T, R, Kwon, B, J, Kim and M, N, Kim, Comparison of efficacy and diffusion of three formulations of botulinum toxin type A in two patients with forehead hyperhidrosis. Clinical and Experimental Dermatology 2014;39(5):673-675. 5. Bulu Nabota.

Bibliografia:

I. I, Ko, S, K, Mun, I, Y, Oh, T, R, Kwon, B, J, Kim and M, N, Kim, Comparison of efficacy and diffusion of three formulations of botulinum toxin type A in two patients with forehead hyperhidrosis, Clinical and Experimental Dermatology 2014;39(5):673-675, 2, Y, A, No, B, H, Ahn, B, J, Kim, M, N, Kim, C, X, Hong, Three-dimensional CT might be a potential tool for correction of asymmetrical nasolabial fold by botulinum toxin injection, Journal of Cosmetic and Laser Therapy 2016;18(2):113-115, 3, Y, Jeong, K, Y, Park, J, Seok, E, J, Ko, I, X, Kim, Botulinum toxin injection for contouring shoulder: A split-face comparison study, Journal of Dermatological Treatment, 2017;28(5):443-446, 5, Kim DY, Kim IM, Safety and efficacy of Prabotulinum toxin A (Nabota) Injection for Cervical and Shoulder Girdle Myofascial Pain Syndrome: A Pilot Study, Toxins, 2018 Sep 3; 10(9), pii:E355. doi:10.3390/t1009355. 6, Jeong GJ, Kim GH, Park JH, Park, Seo SJ, Potency and Persistence of Reconstituted Botulinum Neurotoxin Type A: Mouse IPLD50 Assay, Dermatology Surgery, 2019 Jul 24. (Epub ahead of print); 7, Park KY, Jeong GJ, Ahn GR, Seo SJ, Yoon CS, Split-Face Study of the Efficacy and Persistence of Reconstituted and Refrigerated Prabotulinum toxin A, Dermatology Surgery, 2019 Jul 24. (Epub ahead of print); 8, A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Com-trolled, Single-Dose, Phase-I, No-Interferon study comparing Prabotulinum toxin A and Unabotulinum Toxin A for the treatment of Moderate to severe Glabellar Lines in Adult Patients, 9, Bulu Nabota.

RENNova®

Com o propósito de dar às pessoas o poder para cuidar e potencializar a beleza, a **RENNova®** oferece para o mercado global os mais avançados produtos para a saúde e dermocosméticos.



@ rennovaoficial

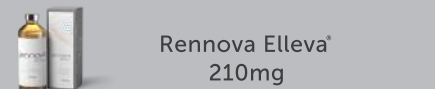
f rennovaoficial1

rennova.me

sac@innovapharma.com

| | | | |
|--------------------------------|-------------|----------------------------------|-------------|
| Rennova Cannulas | 80451960235 | Rennova Deep Lido | 80451960204 |
| Rennova Skin-lido | 80451960208 | Rennova Ultra Deep | 80451960207 |
| Rennova Fill | 80451960001 | Rennova Ultra Deep Lido | 80451960206 |
| Rennova Fill Lido | 80451960200 | Rennova Lips lido | 80451960211 |
| Rennova Lift | 80451960015 | Rennova Hyaluronic Body Shape 30 | 80102510719 |
| Rennova Lift Lido | 80451960199 | Rennova Diamond | 80451960209 |
| Rennova Lift Plus lido | 80451960242 | Rennova Diamond Lido | 80451960205 |
| Rennova Lift Ultra Volume Lido | 80451960238 | Rennova Elleva | 80451960236 |
| Rennova Lift Deep Line Lido | 80451960238 | Rennova Elleva X | 80451960236 |

| INDICAÇÃO | REFINAMENTO | PREENCHIMENTO | | | VOLUMIZAÇÃO | | | SUSTENTAÇÃO | | ESTRUTURAÇÃO |
|--------------------|---|---|--|---|---|---|---|---|---|---|
| PRODUTO |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| CONCENTRAÇÃO DE AH | 20 mg/mL | 23 mg/mL | 23 mg/mL | 20 mg/mL | 23 mg/mL | 20 mg/mL | 30 mg/mL | 20 mg/mL | 23 mg/mL | 25 mg/mL |
| LIFTING | Baixo | Baixo | Moderado | Baixo | Moderado a alto | Moderado a alto | Muito alto | Alto | Alto | Alto |
| VOLUMIZAÇÃO | Muito baixa | Baixa | Moderada | Alta | Muito alta | Muito alta | Muito alta | Alta | Alta | Muito alta |
| DURABILIDADE | Até 12 meses | Até 12 meses | Até 12 meses | Até 12 meses | Até 18 meses | Até 18 meses | Até 12 meses | Até 15 meses | Até 18 meses | Até 18 meses |
| APRESENTAÇÃO | 1 Seringa de 1,25mL com 0,3% de lidocaína | 1 seringa de 1mL com e sem 0,3% de lidocaína | 1 seringa de 1mL com e sem 0,3% de lidocaína | 1 seringa de 1,25mL com 0,3% de lidocaína | 1 seringa de 2mL com 0,3% de lidocaína | Pack de 2 seringas de 1,25mL cada com ou sem 0,3% de lidocaína | Pack de 3 seringas de 3mL cada | 1 Seringa de 1,25mL com 0,3% de lidocaína | 1 seringa de 1mL com 0,3% de lidocaína | 1 seringa de 1mL com 0,3% de lidocaína |
| CÂNULAS | 25G | 25G | 25G | 22G | 22G | 22G/25G | Subcision 18G | 22G | 22G | 22G |

| BIOESTIMULADORES | Rennova Elleva® | Ativo | Apresentação | Composição | Atributos | Área de tratamento | Plano de aplicação | Durabilidade |
|---|-------------------------|---------------------------------|--|--|---|--|----------------------------|--------------|
|  | Rennova Elleva® 210mg | Ácido Poli-L-Láctico (PLLA) | 1 Frasco em pó liofilizado Micropartículas entre 40 e 63 µm. | 210 mg de ácido poli-L-láctico (PLLA) 132 mg de carboximetilcelulose (CMC) 178 mg de manitol apiogênico 630 mg de ácido poli-L-láctico (PLLA) 396 mg de carboximetilcelulose (CMC) 534 mg de manitol apiogênico | • Maior homogeneização • Reconstituição rápida • 100% de aproveitamento • Áreas de tratamento ampliadas | Face | Subcutâneo Justaperiosteal | Até 24 meses |
| | Rennova Elleva® X 630mg | | | | | Corporal (Coxa, Abdômen, Glúteo e Braço) | Subcutâneo | |
|  | Rennova® Diamond | Ativo | Apresentação | Composição | Atributos | Área de tratamento | Plano de aplicação | Durabilidade |
| | Rennova® Diamond-lido | Hidroxiapatita de cálcio (CaHa) | Seringa de 1,25mL Versão lido possui 0,3% de lidocaína | 30% de microesferas de Hidroxiapatita de Cálcio Tampão de Fosfato Glicerina Carboximetilcelulose | • Microesferas de superfícies mais lisas e uniformes • Maior segurança • Durabilidade e facilidade de aplicação | Face, mãos, pescoço e colo | Subcutâneo Justaperiosteal | Até 24 meses |

| TOXINA BOTULÍNICA | Apresentação | Áreas de tratamento | Plano de aplicação | Características | Início de ação | Validade | Durabilidade | Armazenamento |
|---|--------------|--------------------------------------|----------------------------|---|----------------|--|--------------|---------------|
|  | 100U | Rugas glabulares moderadas a severas | Intramuscular Intradérmica | Secagem a vácuo Aparência translúcida no fundo do frasco, com extremidades leitosas | Em até 02 dias | Até 36 meses a partir da data de fabricação, com frasco fechado. | Até 150 dias | 2 a 8 °C |

| MEDICAL DEVICE | Rennova® Cannula | Características | Comercialização |  | Apresentação |  | Características | Comercialização |
|----------------|--|---|--|---|---|---|---|---|
| | Cannula 18Gx70mm c/ agulha de pertuito 18G Cannula 21Gx70mm c/ agulha de pertuito 21G Cannula 22Gx50mm c/ agulha de pertuito 21G Cannula 22Gx70mm c/ agulha de pertuito 21G Cannula 25Gx50mm c/ agulha de pertuito 23G | <ul style="list-style-type: none"> Parede ultrafina Tecnologia de polimento Micron Ultrafine Marcador lateral Indicadores no corpo da cânula Calibre interior extra largo Base de encaixe mais resistente | Caixa contendo: 24 unidades Embalagem individual em blister estéril contendo 1 microcânula e 1 agulha de pertuito. | | <ul style="list-style-type: none"> Reconstituição imediata Agilidade para atender o paciente Rapidez e eficiência Praticidade para o profissional | | O Rennova® Injection Training é um kit ideal para o treinamento de preenchimento facial simulando a pele humana. Essencial na formação de profissionais em técnicas de injeção. | <ul style="list-style-type: none"> 01 face de silicone 02 cânulas 22Gx50; 02 Serings; 01 Pote de Gel (250gr). |