

Confía en  
el desempeño de



**BOTOX**<sup>®</sup>  
Botulinum Toxin Type A

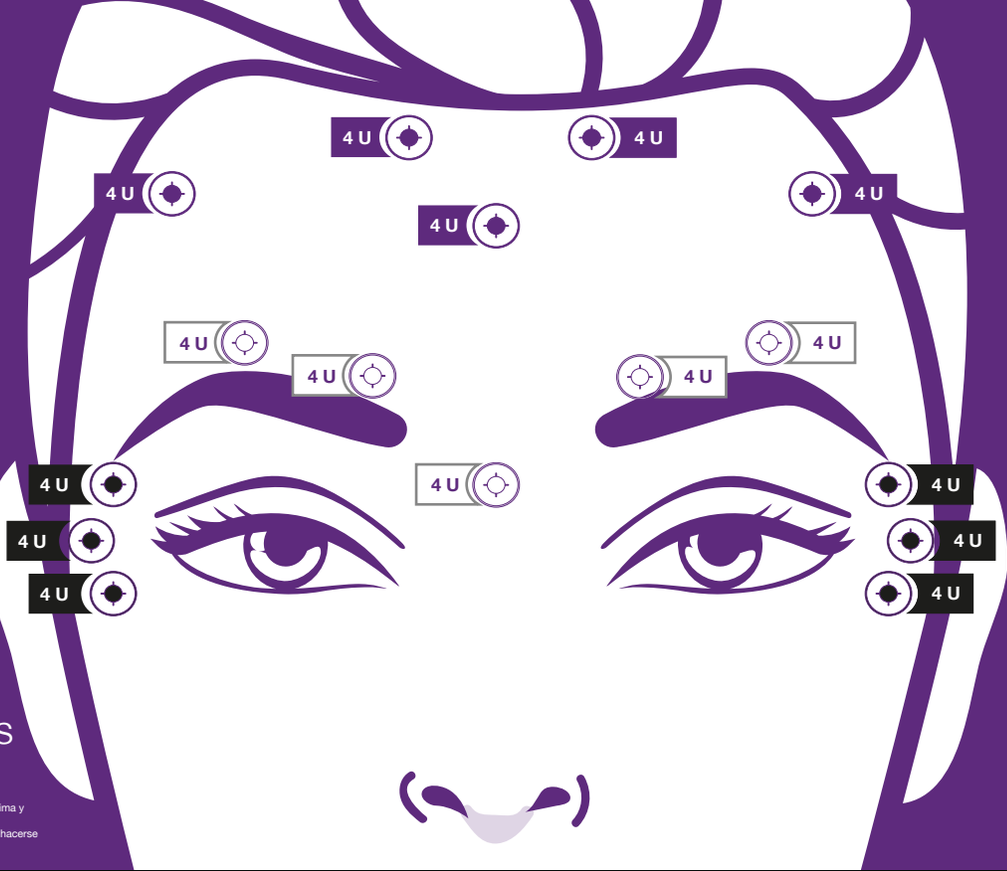
Tratar con 64 Unidades\*  
de BOTOX<sup>®</sup> el tercio superior  
del rostro de manera simultánea,  
ayuda a lograr una apariencia  
natural y balanceada<sup>1,2</sup>



**Allergan Aesthetics**  
an AbbVie company

**BOTOX**<sup>®</sup>  
Botulinum Toxin Type A

Líneas frontales **20** Unidades  
 Líneas glabellares **20** Unidades  
 Patas de gallo **24** Unidades  
 Dosis recomendada\* **64** Unidades



\* Las dosis recomendadas están basadas en evidencia clínica extensa para brindar una respuesta óptima y satisfacer al cliente y para ayudar a garantizar que BOTOX® se administre con moderación. 1 Cuando las líneas de Patas de gallo se encuentran debajo del canto lateral, la primera inyección debe hacerse de 1.5 a 2.0 cm temporal al canto lateral, y solamente temporal al borde orbitario.1

**Confía en...**  
**la experiencia de BOTOX**<sup>®</sup> \*1-7  
 Más publicaciones y estudios que cualquier otra toxina \*1,4,5

**Confía en...**  
**el desempeño de BOTOX**<sup>®</sup> 15-22  
 Tratamiento rápido,<sup>§</sup> duradero, y preferido por los pacientes \*\*15-22



**Confía en...**  
**la calidad de BOTOX**<sup>®</sup> 8,9  
 Un proceso de manufactura único que lo hace distinto<sup>8-14</sup>

**Allergan Aesthetics**  
 an AbbVie company

\* Uso terapéutico y estético. 1 Datos para artículos hasta mayo de 2018 y datos para estudios hasta junio de 2019. Los números reflejan artículos en donde la marca está claramente divulgada con la revisión editorial del texto completo por parte de Allergan. Algunos artículos pueden discutir múltiples toxinas y también pueden discutir hallazgos clínicos y no clínicos. 1 En un estudio en dos centros, de etiqueta abierta de 14 días (n=45), un 48% de los sujetos reportaron el inicio del efecto del tratamiento desde el Día 1; un 87% de los sujetos habían mostrado mejoras en las líneas glabellares (LG) moderadas a severas hasta el Día 2 con base en la evaluación médica; y un 98% de los sujetos y el 100% de los médicos reportaron notables mejoras en las LG hasta el Día 4. En el Día 2, un número significativo de pacientes reportó mejoras en su apariencia (p<0.008), y la percepción de su edad cambió significativamente hacia verse más jóvenes (p<0.0109).<sup>14</sup> Ambos estudios (n=2019 y n=1220) investigaron el área de anhidrosis de la frente tras aplicar inyecciones de BOTOX<sup>®</sup> y DYSPORT<sup>®</sup> respectivamente en cada mitad de la cara con distintas proporciones de dosis, 1:2.5;<sup>19</sup> 1:3<sup>12,20</sup> y 1:4.<sup>19</sup> Ambos estudios mostraron mayores halos anhidróticos con DYSPORT<sup>®</sup> que con BOTOX<sup>®</sup> para todas las proporciones de dosis. \*\* vs DYSPORT<sup>®</sup> Y XEOMIN<sup>®</sup>.<sup>15,22</sup>

\* Las dosis recomendadas están basadas en evidencia clínica extensa para brindar una respuesta óptima y satisfacer al cliente y para ayudar a garantizar que BOTOX® se administre con moderación. 1 Cuando las líneas de Patas de gallo se encuentran debajo del canto lateral, la primera inyección debe hacerse de 1.5 a 2.0 cm temporal al canto lateral, y solamente temporal al borde orbitario.1

Referencias: 1. Solish N, et al. Dermatol Surg. 2016;42:410-419. 2. De Boulle K, et al. Dermatol Surg. 2018;44(11):1437-1448. 3. Sundaram H, et al. Plast Reconstr Surg. 2016;137:1410-1423. 4. Carruthers A, et al. Dermatol Surg. 2015;41:693-70

**Costa Rica: BOTOX® 100U: COMPOSICIÓN:** cada vial contiene, ingrediente activo: Toxina Botulínica Tipo A (Onabotulinumtoxina A) de Clostridium botulinum 100 U como complejo de neurotoxina (900kD). Excipientes: 0.5 mg de Albúmina Humana y 0.9 mg de Cloruro de Sodio. FORMA FARMACÉUTICA: polvo estéril seco al vacío para reconstituir a solución inyectable. **INDICACIONES:** está indicado para el tratamiento de Distrofia Cervical, Belferoespasmo, Estrabismo, Espasticidad focal de las extremidades superiores asociada a Parálisis Cerebral Pediátrica, Espasticidad focal de las extremidades inferiores – Pie equino, asociada a Parálisis Cerebral Pediátrica, Espasticidad focal de las extremidades superiores, asociada a accidente cerebrovascular en adultos, Espasticidad focal de las extremidades inferiores asociada a accidente cerebrovascular en adultos, Hiperactividad Neurogénica de la Vejiga, Vejiga Hiperactiva con síntomas de incontinencia, urgencia y frecuencia urinaria en pacientes adultos que tienen una respuesta inadecuada o son intolerantes al tratamiento con anticolinérgicos, tratamiento profiláctico de la cefalea en Migraña Crónica, tratamiento de las líneas faciales superiores, incluyendo líneas de la frente, líneas del cantus y líneas glabellares, Hiperhidrosis axilar y palmar. **CONTRAINDICACIONES Y ADVERTENCIAS:** en pacientes con hipersensibilidad conocida a la toxina Botulínica tipo A o a cualquiera de sus excipientes. En presencia de infección o inflamación en el sitio de inyección. Puede producir efectos de debilidad muscular asociados a la difusión a sitios distantes del punto de aplicación. Los síntomas pueden incluir debilidad muscular, disfagia, neumonía por aspiración, trastornos del habla, y depresión respiratoria. Esas reacciones pueden ser potencialmente fatales. **VEHÍCULO RECOMENDADO:** solución sin conservadores. **VIDA ÚTIL Y CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:** 3 años, almacenado en congelación de -20°C y -5°C o en refrigeración entre 2°C y 8°C. Después de reconstituido, debe mantenerse refrigerado entre 2°C y 8°C y debe utilizarse dentro de los 3 días posteriores a la reconstitución. **REGISTRO SANITARIO:** Costa Rica: 4118-ID-8617.

**El Salvador, Honduras y Guatemala: BOTOX® 100U: COMPOSICIÓN:** cada vial contiene, ingrediente activo: Onabotulinumtoxina Tipo A de Clostridium botulinum 100 U complejo de neurotoxina (900kD), equivalente en peso a 4.8 mg de neurotoxina. Excipientes 0.5 mg de Albúmina Humana y 0.9 mg de Cloruro de Sodio. FORMA FARMACÉUTICA: polvo estéril seco al vacío para reconstituir a solución inyectable. **INDICACIONES:** El Salvador: Coadyuvante en el tratamiento del Belferoespasmo, Estrabismo, Espasmo hemifacial, Distrofia Cervical, Espasticidad focal de las extremidades superiores asociada con accidente cerebrovascular en adultos, Distrofia espasmódica, migraña y cefaleas, Tratamiento de incontinencia urinaria causada por hiperactividad neurogénica del detrusor no manejado adecuadamente con terapia anticolinérgica, Tratamiento de Vejiga hiperactiva asociada con síntomas de incontinencia, urgencia y frecuencia urinaria en pacientes adultos que tienen una respuesta inadecuada o son intolerantes al tratamiento con anticolinérgicos, Líneas Hiperactivas faciales, Hiperhidrosis axilar. **INDICACIONES Guatemala:** Otorinolaringología: Belferoespasmo, Estrabismo, Neurología: Espasticidad, Distrofia cervical, Espasmo hemifacial, Migraña, Urología: Hiperactividad del músculo detrusor de la vejiga, Tratamiento de vejiga hiperactiva. **Otorinolaringología:** Distrofia espasmódica, Dermatología: Hiperhidrosis, Tratamiento de Líneas Faciales Hiperfuncionales. **INDICACIONES Honduras:** está indicado en el tratamiento de Espasmo hemifacial, Belferoespasmo incluyendo belferoespasmo esencial benigno o trastornos del VII nervio craneal y espasmo hemifacial en pacientes de 12 años o mayores, Estrabismo en pacientes de 12 años o mayores, Distrofia cervical (torticollis espasmódica) en adultos, espasticidad focal: espasticidad en extremidades superiores e inferiores asociadas con parálisis cerebral en niños de 2 años o mayores espasticidad de extremidades superiores asociadas con accidentes cerebrovasculares en adultos, Distrofia espasmódica, Disfunción de la vejiga: incontinencia urinaria debido a hiperactividad neurogénica del detrusor p.e, lesión de la médula espinal (SCI) o esclerosis múltiple (MS) en adultos, Vejiga hiperactiva con síntomas de incontinencia urinaria, urgencia y frecuencia en adultos que tienen una respuesta inadecuada o son intolerantes a la medicación anticolinérgica, Profilaxis de cefalea en adultos con migraña crónica, Líneas faciales hiperfuncionales incluyendo la frente, el cantus lateral y las líneas glabellares, Hiperhidrosis axilar focal primaria que interfiere con las actividades cotidianas. **CONTRAINDICACIONES Y ADVERTENCIAS:** en pacientes con hipersensibilidad conocida a la toxina botulínica tipo A o a cualquiera de sus excipientes. En presencia de infección o inflamación en el sitio de inyección. Puede producir efectos de debilidad muscular asociados a la difusión a sitios distantes del punto de aplicación. Los síntomas pueden incluir debilidad muscular, disfagia, neumonía por aspiración, trastornos del habla, y depresión respiratoria. Esas reacciones pueden ser potencialmente fatales. **VEHÍCULO RECOMENDADO:** solución sin conservadores. **VIDA ÚTIL Y CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:** 3 años, almacenado en congelación de -20°C y -5°C o en refrigeración entre 2°C y 8°C. Después de reconstituido, debe mantenerse refrigerado entre 2°C y 8°C y debe utilizarse dentro de los 3 días posteriores a la reconstitución. **REGISTRO SANITARIO:** PANAMÁ: R3-47327.

**Panamá: BOTOX® 100U: COMPOSICIÓN:** cada vial contiene, ingrediente activo: Toxina Botulínica Tipo A de Clostridium botulinum 100 U como complejo de neurotoxina (900kD), equivalente en peso a 4.8 mg de neurotoxina. Excipientes 0.5 mg de Albúmina Humana y 0.9 mg de Cloruro de Sodio. FORMA FARMACÉUTICA: polvo estéril seco al vacío para reconstituir a solución inyectable. **INDICACIONES:** está indicado en el tratamiento de Belferoespasmo, Distrofia Cervical, Estrabismo, Espasticidad y Espasticidad asociada a parálisis cerebral infantil, Hiperquinesia de musculatura facial, Hiperhidrosis, Tratamiento de incontinencia urinaria causada por hiperactividad del detrusor asociada con una condición neurológica (E, Esclerosis múltiple, lesión de médula espinal) no manejada adecuadamente con terapia anticolinérgica, Profilaxis del Dolor de Cabeza en Migraña Crónica, **CONTRAINDICACIONES Y ADVERTENCIAS:** en pacientes con hipersensibilidad conocida a la toxina botulínica tipo A o a cualquiera de sus excipientes. En presencia de infección o inflamación en el sitio de inyección. Puede producir efectos de debilidad muscular asociados a la difusión a sitios distantes del punto de aplicación. Los síntomas pueden incluir debilidad muscular, disfagia, neumonía por aspiración, trastornos del habla, y depresión respiratoria. Esas reacciones pueden ser potencialmente fatales. **VEHÍCULO RECOMENDADO:** solución sin conservadores. **VIDA ÚTIL Y CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:** 3 años, almacenado en congelación de -20°C y -5°C o en refrigeración entre 2°C y 8°C. Después de reconstituido, debe mantenerse refrigerado entre 2°C y 8°C y debe utilizarse dentro de los 3 días posteriores a la reconstitución. **REGISTRO SANITARIO:** PANAMÁ: R3-47327. MATERIAL DE EXCLUSIÓN PARA EL CUERPO MÉDICO Y PROTEGIDO POR DERECHOS DE AUTOR | CÓDIGO CO-BCT-2050084| fecha de preparación Septiembre 2020