

MINIBULA XEOMIM ESTÉTICA

- **FONTE MÍNIMA DE 2MM.**
- **Contra indicação e interação medicamentosa deve estar em destaque (a resolução solicita a proporção de 20% do tamanho da maior fonte utilizada)**

XEOMIN® (toxina botulínica A) está indicado para a melhora temporária da aparência das linhas faciais hiperkinéticas; blefarospasmo; distonia cervical; espasticidade dos membros superiores em adultos; sialorreia crônica em pacientes a partir de 2 anos idade e peso ≥ 12 kg. **Advertências e Precauções:** Pacientes tratados com doses terapêuticas podem sentir fraqueza muscular severa. Pacientes com distúrbios neurológicos subjacentes, incluindo dificuldade de deglutição, têm um risco aumentado desses efeitos adversos. As doses individuais recomendadas não devem ser ultrapassadas e os intervalos de dosagem indicados não devem ser encurtados. **Reações Adversas:** Podem estar relacionadas ao princípio ativo, à aplicação ou ambos. Como esperado em qualquer procedimento injetável, dor localizada, inflamação, parestesia, hipostesia, endurecimento, edema, eritema, prurido, infecção localizada, hematoma, sangramento e/ou equimoses podem estar associadas com a injeção. Dor relacionada a agulha e/ou ansiedade podem resultar em resposta vasovagal, incluindo hipotensão sintomática transitória, náusea, tido e síncope. Fraqueza muscular localizada é um efeito farmacológico esperado com a toxina botulínica. **Posologia e Modo de Usar:** XEOMIN® reconstituído é destinado à injeção intramuscular. A dose ótima e a quantidade de pontos de aplicação devem ser determinadas individualmente pelo médico. XEOMIN® somente pode ser aplicado por médicos com qualificação adequada e conhecimento especializado no tratamento com toxina botulínica. Para mais informações consulte a bula do produto. O produto deve ser armazenado em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Após diluição, deve ser armazenado a 2-8°C por até 24 horas. **VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.** Registro MS –1.8802.0001.

Contraindicações: Hipersensibilidade a qualquer componente da formulação. Distúrbio generalizado da atividade muscular (por exemplo: miastenia grave, síndrome Lambert-Eaton). Presença de infecção ou inflamação no local da aplicação.

Interação medicamentosa: A coadministração de Xeomin com antibióticos aminoglicosídeos ou outros medicamentos que interfiram com a transmissão neuromuscular podem potencializar o efeito da toxina botulínica.

MINIBULA XEOMIM TERAPÊUTICA

- **FONTE MÍNIMA DE 2MM.**
- **Contra indicação e interação medicamentosa deve estar em destaque (a resolução solicita a proporção de 20% do tamanho da maior fonte utilizada)**

XEOMIN® está indicado ao tratamento sintomático do blefarospasmo e da distonia cervical com componente rotacional predominante (torcicolo espasmódico) em adultos e espasticidade dos membros superiores em adultos. **Advertências e Precauções:** Pacientes tratados com doses terapêuticas podem sentir fraqueza muscular severa. Pacientes com distúrbios neurológicos subjacentes, incluindo dificuldade de deglutição, têm um risco aumentado desses efeitos adversos. As doses individuais recomendadas não devem ser ultrapassadas e os intervalos de dosagem indicados não devem ser encurtados. **Reações Adversas:** Podem estar relacionadas ao princípio ativo, à aplicação ou ambos. Como esperado em qualquer procedimento injetável, dor localizada, inflamação, parestesia, hipostesia, endurecimento, edema, eritema, prurido, infecção localizada, hematoma, sangramento e/ou equimoses podem estar associadas com a injeção. Dor relacionada a agulha e/ou ansiedade podem resultar em resposta vasovagal, incluindo hipotensão sintomática transitória, náusea, tido e síncope. Fraqueza muscular localizada é um efeito farmacológico esperado com a toxina botulínica. **Posologia e Modo de Usar:** XEOMIN® reconstituído é destinado à injeção intramuscular. A dose ótima e a quantidade de pontos de aplicação devem ser determinadas individualmente pelo médico. XEOMIN® somente pode ser aplicado por médicos com qualificação adequada e conhecimento especializado no tratamento com toxina botulínica. Para mais informações consulte a bula do produto. O produto deve ser armazenado em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Após diluição, deve ser armazenado a 2-8°C por até 24 horas. **Venda sob prescrição médica.** Registro MS –1.8802.0001.

Contraindicações: Hipersensibilidade a qualquer componente da formulação. Distúrbio generalizado da atividade muscular (por exemplo: miastenia grave, síndrome Lambert-Eaton). Presença de infecção ou inflamação no local da aplicação.

Interação medicamentosa: A coadministração de Xeomin com antibióticos aminoglicosídeos ou outros medicamentos que interfiram com a transmissão neuromuscular podem potencializar o efeito da toxina botulínica.