**Informazione sintetica** BOTOX® (tossina botulinica di tipo A) 50 e 100 Unità Allergan

**I:** Neurologia: trattamento sintomatico del blefarospasmo, spasmo emifacciale e distonie focali associate, nonché per correggere lo strabismo nei pazienti di età > ai 12 anni. Trattamento sintomatico di distonia cervicale (Torticollis spasticus) negli adulti, trattamento sintomatico della spasticità focale degli arti superiori e inferiori negli adulti, adolescenti e nei bambini dai 2 anni in su. Profilassi della cefalea in pazienti adulti con emicrania cronica. Cute: iperidrosi ascellare primaria negli adulti. Vescica: vescica iperattiva con sintomi di incontinenza urinaria, urgenza di urinare e minzione frequente in pazienti che non abbiano una risposta adeguata o siano intolleranti ai medicamenti anticolinergici. Trattamento dell' incontinenza urinaria dovuta a iperattività neurogena del muscolo detrusore in combinazione a patologie neurologiche (ad es. lesione del midollo spinale, sclerosi multipla) negli adulti. Trattamento dell' iperattività neurogena del detrusore associata a malattia neurologica (ad es. spina bifida, lesione del midollo spinale), in pazienti pediatrici di età pari o superiore a 5 anni, la cui vescica viene svuotata in modo affidabile mediante cateterismo monouso regolare, e che rispondono in modo insufficiente ai medicamenti anticolinergici o non li tollerano. **P:** le unità di tossina botulinica non sono trasferibili ad altri preparati. Applicazione solo da parte di medici specialisti con esperienza e attrezzature adeguate (ad es. EMG). Determinazione individuale e in base alle indicazioni di una dose ottimale mediante titolazione della dose. **CI:** ipersensibilità al principio attivo o agli eccipienti. Infezione nei siti di iniezione designati. In caso di iniezione nel detrusore: infezione delle vie urinarie, ritenzione urinaria acuta senza catetere. **A:** non superare il dosaggio raccomandato. Ponderare i benefici e i rischi prima del trattamento in ogni singolo caso (pazienti con mal. neurologiche concomitanti, disfagia e aspirazione nell’anamnesi, epilessia). Precedenti interventi chirurg., iniezioni in strutture anatomiche vulnerabili, infiammazione del sito di iniezione previsto, debolezza/atrofia del muscolo di iniezione; disturbi della deglutizione, dell’eloquio o della respirazione in presenza dei quali deve essere richiesto immediatamente i servizi di emergenza; disponibilità di misure immediate in caso di shock anafilatt.; possibile riduzione dell’efficacia dovuta alla formazione di anticorpi neutralizzanti. Prestare particolare attenzione in caso di malattie che possono portare a disfunzioni neuromuscolari periferiche e in pazienti con comprovata compromissione della conduzione neuromuscolare (ad es. miastenia gravis, sindrome di Eaton-Lambert). Prestare attenzione quando si inietta in prossimità dei polmoni (in particolare nella zona apicale). Utilizzare immediatamente la soluzione diluita nella siringa (ad es. in caso di incontinenza urinaria). **IA:** antibiotici aminoglicosidici, spectinomicina, medicamenti che rallentano l’attività neuromuscolare (ad es. miorilassanti), altre tossine botuliniche. Non mischiare con altri medicamenti. Sconsigliato alle donne in età fertile che non usano di contraccettivi, durante la gravidanza o l’allattamento. **EI:** molto comune: ptosi palpebrale superiore, disturbi del movimento oculare, disfagia, debolezza muscolare, dolore, infezioni delle vie urinarie, disuria, batteriuria, ritenzione urinaria, volume residuo urinario, dolore al sito di iniezione. **C:** 2 x 1 flacone di BOTOX® da 50 unità Allergan. 1 e 2 x 1 flacone di BOTOX® da 100 unità Allergan. Lista A, con limitazione. **T:** AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham, tel. (+41) 41 399 15 00. Per informazioni dettagliate, consultare la informazione professionale: [www.swissmedicinfo.ch](http://www.swissmedicinfo.ch) (V4).

CH-BTX-230140 08/2023