

KOSMETISK KLINIK

— NINA TORRES —

INFORMATION OM BOTULINUM TOXIN OG SAMTYKKEERKLÆRING TIL BEHANDLING

Nedenfor bliver du informeret om indholdsstoffer, virkning, forventede reaktioner og eventuelle bivirkninger i forbindelse med din Botulinum Toxin behandling.

Botulinum Toxin type A er et lægemiddel, der anvendes i kosmetisk øjemed til udglatning af rynker i ansigtet og halsen samt til reduktion af forøget svedtendens (hyperhidrose).

Botulinum Toxin type A er et rensset proteinmolekyle udvundet af bakterien *Clostridium botulinum*. Stoffet er godkendt i Danmark og har siden starten af 1980'erne været brugt til at slappe hyperaktive muskler af, som ved for eksempel muskel tics og skelen. De sidste 30 år har man anvendt Botulinum Toxin i kosmetisk øjemed.

Når man behandler med Botulinum Toxin, hæmmer man nerveimpulsen, som får musklen til at trække sig sammen. Stoffet virker kun, hvor det indsprøjtes og bruges til at få udvalgte ansigtsmuskler til at slappe af. Herved udglattes de såkaldte mimiske rynker, som ellers opstår når musklerne i ansigtet sammentrækkes. Behandlingen er velegnet til eksempelvis rynker i panden, glabella ("bekymringsfuren") og omkring øjnene og forebygger samtidig dannelsen af yderligere rynker.

I klinikken anvendes Botulinum Toxin af handelsnavnene Azzalure og Dysport til kosmetiske behandlinger i ansigtet og på halsen og til behandling af forøget svedtendens i armhulen. Botulinum Toxinet sprøjtes ind i de ønskede områder med en meget tynd kanyle.

Behandlingen begynder at virke efter ca. 3-4 dage og den fulde effekt ses efter 14 dage. Den kosmetiske effekt ved behandling af tyggemuskulaturen ses dog først efter 4-8 uger. Effekten af behandlingen er midlertidig og varer mellem 3-6 måneder.

Efter injektionen med Botulinum Toxin bliver huden let rød ved indstiksstedet og der ses der en lille hævelse, som svinder efter få minutter.

For at sikre det ønskede resultat og forhindre at Botulinum Toxin påvirker andre muskler i området, bør du undgå at røre det behandlede område de første timer efter behandlingen. Du bør undgå hård fysisk aktivitet det første døgn efter behandlingen.

HVEM KAN IKKE BEHANDLES MED BOTULINUM TOXIN:

Behandlingen kan næsten udføres på alle. Man kan dog ikke få behandlingen, hvis man er overfølsom overfor Botulinum Toxin, albumin eller laktose, ved betændelse i det område, som ønskes behandlet eller hvis man lider af sjældne kroniske sygdomme, som påvirker muskulaturen. Botulinum Toxin anbefales ikke sammen med visse antibiotika. Dette vil blive drøftet med hudlægen ved den obligatoriske forkonsultation.

Botulinum Toxin er ikke testet på gravide eller ammende og derfor behandles disse ikke.

MULIGE BIVIRKNINGER/RISICI:

Klinikken kan kontaktes ved bekymring eller mistanke til bivirkninger.

Der kan komme et lille blå mærke ved indstiksstedet. Sjældent ses forbigående hovedpine, lettere kvalme, influenzasymptomer eller kløe og udslæt.

Ved behandling af rynker i panden kan der hos få ses midlertidig sænkning af øjenbryn eller øjenlåg. Ved behandling omkring munden kan der ses besvær med at spidse mund. Ved behandling af tyggemuskulaturen kan opleves svækkelse/træthed af denne muskel. Disse bivirkninger varer sjældent mere end nogle uger.

Der ses ikke langtidskomplikationer eller senfølger.

Alvorlige allergiske reaktioner er rapporteret meget sjældent og ville opstå kort tid efter behandlingen. Behandlingen af dette vil blive påbegyndt med det samme af klinikens personale.

Den ansvarshavende læge vil tilse dig, hvis sygeplejersken vurderer, at der måtte være behov herfor.

Akut telefon nummer udenfor arbejdstid: 70605029

Du skal have 2 døgns betænkningstid inden din behandling og du er velkommen til at have en bisidder med til modtagelsen af den mundtlige information. Inden behandlingen er der også mulighed for at stille eventuelle supplerende spørgsmål, der måtte være opstået efter at have læst denne samtykkeerklæring.

I forbindelse med din første behandling, vil du efter have læst og forstået ovenstående samtykkeerklæring blive bedt om at give dit skriftlige samtykke til behandlingen.

Revideret af MK 2022/2024