

**Ausgabe:** face and body 3/2022

**Thema:** Maßgeschneiderte Behandlungskonzepte

**Firma:** Galderma

---

**Pflichttext** Alluzience (Fachkreise)

Alluzience, 200 Speywood-Einheiten/ml, Injektionslösung.

Wirkstoff: Botulinum-Toxin Typ A zur Injektion (Ph.Eur.).

Zusammensetzung: 1 ml Injektionslösung enthält 200 Speywood-Einheiten Botulinum-Toxin Typ A zur Injektion (Ph.Eur.). Jede Durchstechflasche enthält 125 Speywood-Einheiten in 0,625 ml Lösung. Botulinum-Toxin-Einheiten sind zwischen verschiedenen Präparaten nicht austauschbar. Die Speywood-Einheiten von Alluzience sind für das Arzneimittel spezifisch und nicht auf andere Botulinum-Toxin-Präparate übertragbar.

Sonstige Bestandteile Histidin, Saccharose, Natriumchlorid, Polysorbat 80, Salzsäure 10% (zur Einstellung des pH-Werts), Wasser für Injektionszwecke.

Anwendungsgebiete: Alluzience wird angewendet zur vorübergehenden Verbesserung des Erscheinungsbildes von mittelstarken bis starken Glabellafalten (vertikale Falten zwischen den Augenbrauen) bei maximalem Stirnrunzeln bei erwachsenen Patienten unter 65 Jahren, wenn das Ausmaß dieser Falten eine erhebliche psychische Belastung für den Patienten darstellt.

Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Bestehende Infektion an der vorgesehenen Injektionsstelle. Bestehende Myasthenia gravis, Lambert-Eaton Syndrom oder amyotrophe Lateralsklerose.

Nebenwirkungen: Sehr häufig ( $\geq 1/10$ ): Kopfschmerz, Reaktionen an der Injektionsstelle (periorbitale Hämatome, Hämatome, Blutergüsse, Schmerzen, Parästhesie, Erythem, Schwellung, Pruritus, Ödem\*, Ausschlag\*, Reizung\*, Unwohlsein\*, Stechen\*), Asthenie\*, Müdigkeit\*, grippeähnliche Erkrankung\*. Häufig ( $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$ ): Gesichtsparese, Augenlidptosis, Augenlidödem, Augenbrauenptosis, trockene Augen, vermehrter Tränenfluss, Asthenopie\*, Muskelzucken (Zucken der Muskeln um das Auge herum)\*. Gelegentlich ( $\geq 1/1.000$ ,  $< 1/100$ ): Schwindelgefühl, Augenlidzucken, Sehstörungen\*, verschwommenes Sehen\*, Diplopie\*, Überempfindlichkeit (Augenallergie, Überempfindlichkeit, Ausschlag), Ausschlag\*, Pruritus\*. Selten ( $\geq 1/10.000$ ,  $< 1/1.000$ ): Störungen der Augenmotorik\*, Urtikaria\*.

\*zusätzliche Nebenwirkungen, die ausschließlich in klinischen Studien mit einer Pulver- Darreichungsform desselben Wirkstoffs beobachtet wurden

Die Mehrzahl der in klinischen Studien mit Alluzience berichteten Nebenwirkungen war von leichter bis mittlerer Intensität und reversibel. Die am häufigsten berichteten unerwünschten Reaktionen waren Kopfschmerzen und Reaktionen an der Injektionsstelle. Die Häufigkeit der Nebenwirkungen nahm mit wiederholten Behandlungen tendenziell ab. Unerwünschte Wirkungen, die möglicherweise mit der Ausbreitung der Toxinwirkung fern vom Verabreichungsort

zusammenhängen, wurden sehr selten mit Botulinumtoxin berichtet (übermäßige Muskelschwäche, Dysphagie, Aspirationspneumonie mit in einigen Fällen tödlichem Ausgang).

Für weitere Informationen siehe Fachinformation.

Warnhinweis: Botulinum-Toxin-Einheiten sind zwischen verschiedenen Präparaten nicht austauschbar. Die Speywood-Einheiten von Alluzience sind für das Arzneimittel spezifisch und nicht auf andere Botulinum-Toxin-Präparate übertragbar. Verschreibungspflichtig.

Inhaber der Zulassung: Ipsen Pharma, Boulogne-Billancourt (Frankreich),  
Mitvertrieb: Galderma Lab. GmbH, Düsseldorf. Stand: September  
2021