


Nombre del producto	 MEDITOXIN® 50U	 MEDITOXIN® 100U	 MEDITOXIN® 200U			
Composición principal	Toxina tipo A de Clostridium Botulinum					
Forma de almacenamiento	Recipiente cerrado, Congelado (-5°C) o Refrigerado (2~8° C)					
Fecha de vencimiento	36 meses desde la fecha de fabricación (Una vez disuelto en refrigeración a 2~8°C debe utilizarse dentro de las 24hs)					
Unidad de Envasado	1 Vial					
Clasificación del producto	Venta bajo receta					
Característica del producto	Vial transparente con contenido polvo blanco					
Acción e indicaciones	① Adulto mayor de 18 años con síntomas de Blefaroespasmos. ② Paciente mayor de 2 años con parálisis espástica causada por polio. ③ Mejora temporariamente las arrugas de los pacientes mayores de 20 años y menores de 65 años con arrugas generadas por los músculos corrugadores de las cejas y prócer. ④ Espasticidad muscular: paciente mayor de 20 años con síntomas de parálisis espástica causada por ACV.					
Dilución	Meditoxin® 50U		Meditoxin® 100U		Meditoxin® 200U	
	Volumen de Cloruro de Sodio (NaCl) al 0.9%, como diluyente	Dosis Resultante (U/0.1mL)	Volumen de Cloruro de Sodio (NaCl) al 0.9%, como diluyente	Dosis Resultante (U/0.1mL)	Volumen de Cloruro de Sodio (NaCl) al 0.9%, como diluyente	Dosis Resultante (U/0.1mL)
	0.5 mL	10.0 U	1.0 mL	10.0 U	1.0 mL	20.0 U
	1.0 mL	5.0 U	2.0 mL	5.0 U	2.0 mL	10.0 U
	2.0 mL	2.5 U	4.0 mL	2.5 U	4.0 mL	5.0 U
4.0 mL	1.25 U	8.0 mL	1.25 U	8.0 mL	2.5 U	

Meditoxin® también se vende bajo diferentes nombres comerciales como Siaux®, Botulift®, Cunox®, Neuronox® y Acebloc



Estatus de registro de Meditoxin (Actualizado en 21 de Feb de 2017)



Asia	AZERBAIYÁN KIRGUISTÁN	GEORGIA LÍBANO	HONG KONG FILIPINAS	INDIA TAILANDIA	IRÁN UZBEKISTÁN	KAZAJSTÁN VIETNAM	COREA
América	BOLIVIA GUATEMALA	BRASIL MÉXICO	CHILE NICARAGUA	COLOMBIA PANAMÁ	COSTA RICA PARAGUAY	DOMINICA REP PERÚ	EL SALVADOR ECUADOR
Europa	UCRANIA	BELARÚS					

MEDITOXIN®

Primera opción en el tratamiento con Toxina Botulínica Tipo A

Toxina Botulínica Altamente Purificada



Utilizada por los mejores profesionales del mundo

Familia de marcas de Meditoxin : Neuronox®, Cunox®, Siaux®, Botulift® & Acebloc

1 Eficacia y seguridad comprobada

La eficacia y seguridad comprobada en varios estudios clínicos

2 Producto global

Meditoxin® está registrada en 29 países y en proceso en otros 30 países bajo diferentes nombres comerciales: Neuronox®, Cunox®, Siax®, Botulift® & Acebloc®

3 Varias opciones

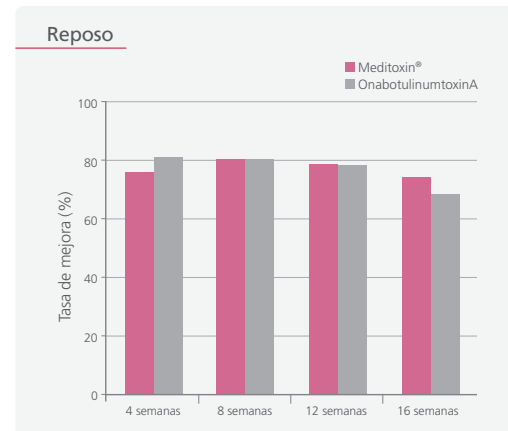
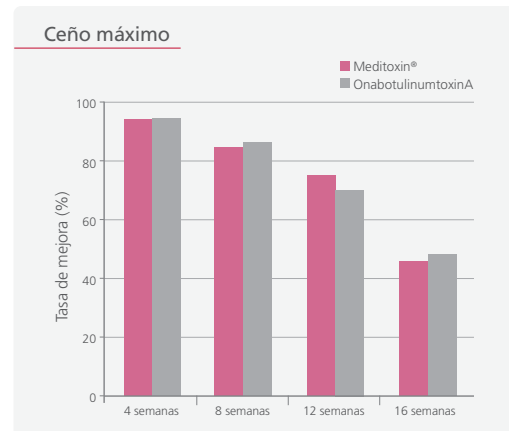
La línea de Meditoxin® viene en presentaciones de 50U, 100U y 200U, permitiendo al profesional elegir la más adecuada para cada tratamiento.



Líneas Glabellares

Dermatol Surg 2013;39:171-178

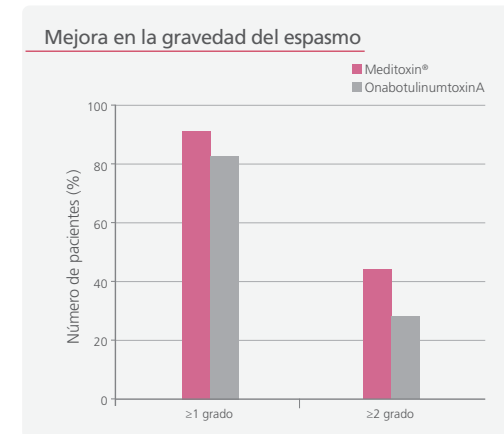
Estudio Fase III - Pacientes involucrados: 314 adultos sanos de 20-65 años con líneas glabellares moderados a severos.



Blefaroespasmio esencial

Korean Journal of Ophthalmology 2009;23:137-141

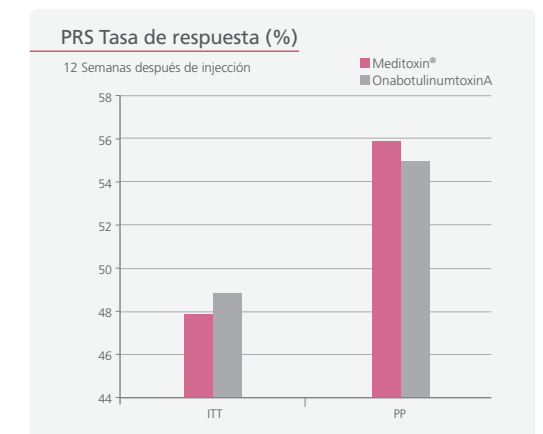
Estudio Fase III – Pacientes involucrados: 60 pacientes con diagnóstico con blefaroespasmio esencial.



Parálisis Cerebral

Controlled multicenter clinical trial development medicine & Child Neurology 2011;53:239-244

Estudio Fase III – Pacientes involucrados: 119 pacientes con diagnóstico de parálisis espástica cerebral.



ITT (Intention To Treat)
PP (Per Protocol)

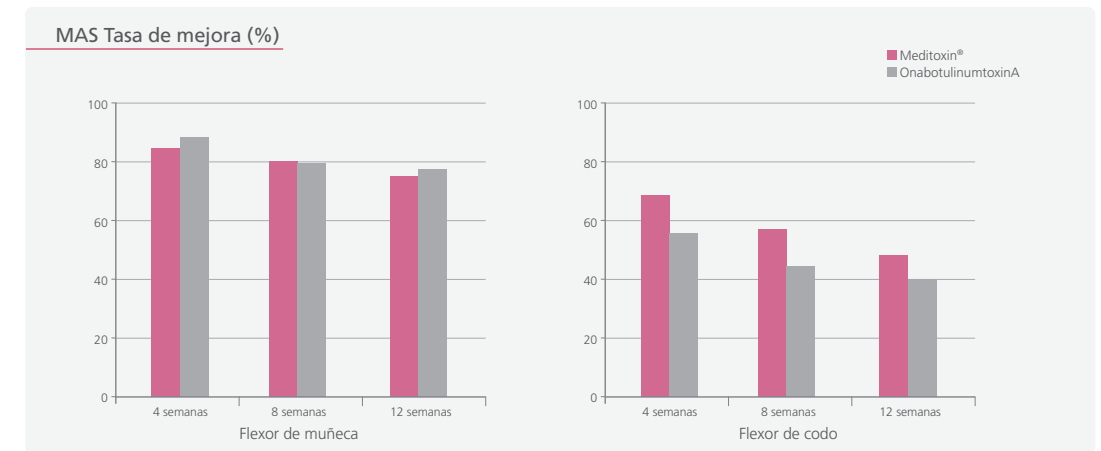
*PRS: Physician's Rating Scale

Espasticidad del miembro superior post ACV(Accidente Cerebrovascular)

Data on file. Medytox, Inc - ClinicalTrials.gov Identifier: NCT01313767

Estudio Fase III – Pacientes involucrados: 196 pacientes con ≥ 2 puntos en espasticidad focal en el flexor de la muñeca y ≥ 1 punto al menos en uno de los flexores del codo o flexor del dedo en la escala de MAS.

La eficacia de Meditoxin® no fue inferior que la de OnabotulinumtoxinA, tampoco hubo diferencia en la frecuencia de aparición de eventos adversos. Es posible utilizar Meditoxin® en igualdad de potencia 1:1 con el Botox.



*MAS(Modified Ashworth Scale)