ボツリヌス菌注入治療 説明・同意書



ボツリヌス菌注入について

ボツリヌス菌注入治療は、表情じわの原因となる筋肉の収縮を抑えることで、しわを緩和する治療法です。特に、眉間や目尻のしわに対して有効で、使用される薬剤は「ボトックスビスタ®」と呼ばれる A 型ボツリヌス毒素を含む注射剤です。ボトックスビスタ® は、神経と筋肉の間で化学伝達物質であるアセチルコリンの放出を抑えることで筋肉の収縮を防ぎ、しわを改善します。効果は投与後 2~3 日で現れ、通常 3~4 ヶ月間持続します。その後、効果が薄れてくるため、再度注射を行うことで同様の効果が得られます。ボトックスビスタ®は世界中で広く使用され、安全性が確立された薬剤です。日本では 2009 年に眉間のしわに対して、2016 年に目尻のしわに対して承認を受けており、資格を持つ医師のみが投与できる治療法です。

施術方法

しわのある部分の筋肉に数カ所、少量のボトックスビスタ®を注射します。 0.1mL = 2~4単位

眉間じわ:10~20単位 目じりのしわ:12~24単位

合併症

内出血、かゆみ、紅斑、疼痛、頭痛、腫れ、発疹、アレルギー、眼障害(複視、霧視、眼瞼下垂など)、嚥下咀嚼障害、顔面麻痺、局所性筋力低下、口内乾燥、めまい、失神、感覚異常、発熱、感冒様症状、脱力、耳鳴、聴力低下、発汗また、上記以外の合併症が現れる可能性がありますので、体調の変化や心配なことがあった場合には、医師に連絡してください。

注意事項

妊娠中・授乳中、または妊娠を予定している方

妊娠中や授乳中の方は治療を受けることができません。また、妊娠の可能性がある場合、投与中および最終投与後、2回の月経を経るまでは避妊が必要です。男性も、投与中および最終投与後の少なくとも3カ月間は避妊が推奨されます(胎児および乳児への安全性が確立されていないため)。

アレルギー歴のある方

以前にボトックスを使用して発疹などのアレルギー反応が出た方、またはアレルギー体質の方は治療を受けることができません。

慢性的な呼吸器疾患や筋力低下がある方

喘息などの慢性呼吸器疾患、重度の筋力低下、全身性の筋肉疾患(重症筋無力症、ランバート・イートン症候群、筋萎縮性側索硬化症など)のある方や緑内障の方は、治療を受けることができません。

他の医療施設でボトックスの投与を受けている方

他の医療施設でボトックスの治療を受けている場合、必ず医師に申告してください。

使用中の薬剤がある方

使用中の市販薬や処方薬については、特にアミノグリコシド系抗生物質、パーキンソン病治療薬、筋弛緩薬、精神安定剤などを使用している場合、必ず医師に申告してください。

他のレーザー治療を受ける場合

同じ部位に他のレーザー治療を受ける場合、先にレーザー治療を行うことが推奨されます。

効果減弱

治療を繰り返すことで、まれに体内に抗体が作られ、薬の効果が減弱することがあります。

電話番号

施術名	ホツリ	メス国汪人	冶療	
説明日	年	月	日	説明医師:
				ど学会論文発表で使用することがあります。 手掲載写真として使用することがあります。
				・
□ 上記に同意	されない場合	はこちらにチ	チェックをし	<u>してください。</u>
				は費用が発生する場合がございます。
キャンセルポリシ-	ーについては木	ームページを	をご参照	** ださい。
私は、施術の内	容および起る	こりうるリスク	を理解	したうえで上記施術について同意いたします。
同意日	年 月	日		
患者氏名				
代諾者氏名			(続	.柄)
<未成年の方>	親権者の同意	まが必要 とな	めます。	※下記事項は親権者ご本人がご記入ください。
私は、申込者の	法的代理人	として、貴	院での申	申込者の上記施術および手術に同意いたします。
親権者名				続柄
住所				

