## PATTERSON DENTAL TOPICAL ANESTHETIC- benzocaine gel Patterson Dental

Disclaimer: Most OTC drugs are not reviewed and approved by FDA, however they may be marketed if they comply with applicable regulations and policies. FDA has not evaluated whether this product complies.

-----

# **Active Ingredients**

Benzocaine 200mg (in each g)

# **Purpose**

Oral Anesthetic

### Use

For oral mucosal use only, as directed by dentist. For the temporary relief of pain due to minor dental procedures.

# Warnings

**Methemoglobinemia warning:** Use of this product may cause methemoglobinemia, a serious condition that must be treated promptly because it reduces the amount of oxygen carried in the blood. This can occur even if you have used this product before. Stop use and seek immediate medical attention if you or a child in your care develops:

- pale, gray or blue colored skin (cyanosis)
- headache
- rapid heart rate
- shortness of breath
- dizziness or lightheadedness
- fatigue or lack of energy

**Allergy Alert:** Do not use on patients with a history of allergies to local anesthetics such as procaine, butacaine, benzocaine or other "caine" anesthetics.

### Do not use

- for more than 7 days unless directed by a physician. If sore mouth symptoms do not improve in 7 days; irritation, pain, or redness persists or worsens; or if swelling, rash or fever develops, see your physician promptly.
- for teething
- in children under 2 years of age

**When using this product** Avoid contact with eyes. If contact occurs, flush with water.

**Do not exceed recommended dosage.** If more than used for pain is accidentally swallowed, get medical help or contact a Poison Control Center right away.

If pregnant or breast feeding, ask a physician before use.

### **Directions**

- Apply only amount needed to the oral mucosa to prevent or relieve pain.
- children under 2 years of age: do not use

# Keep out of reach of children.

### Other Information

Store at 59°-86°F (15°-30°C). Protect from freezing.

# **Inactive Ingredients**

flavoring, PEG 3350, PEG 400, sodium saccharin. May contain blue #1, green #3, green #5, red #3, red #28, red #40, yellow #5, (tartrazine), yellow #6, as a color additive.

# **Questions or comments?**

800.873.7683

Anesthetic Gel

Gel anesthésique topique

# Patterson Topical

1 oz (30 ml)

P151153 (1/15)

RESEAL AREA

Lift Here

HINGE AREA

empirent; si une enflure, une éruption cutanée ou une fiè we apparaissent, consultez rapidement votre médecin. douleur ou la rougeur persistent ou 7 jours; si l'irritation, la pour la percée des dents;

Si un contact se produit, rincez-les àlleau produit : Évitez le contact avec les yeux pour les enfants de moins de 2 ans. Lors que vous faites usage de œ

demandezl'avis d'un médecin avant de faire usage du produit. Gardez hors de Ne dépassez pas le dosage recommande. Si une quantité plus centre antipoison immédiatement. Si accidentellement ingérée, demandez importante que celle recommandée l'aide d'un médecin ou contactez un vous êtes enceinte ou allaitez, pour le contrôle de la douleur est

# Indications

portée des enfants.

nécessaire pour prévenir ou soulager la Appliquez uniquement la quantité Enfants de moins de 2 ans : Ne pas douleur sur les muqueuses orales. faire usage

# Conserver entre 59 T et 86 T (15 °C et Autres informations 30 °C). Protéger du gel.

PATTERSON® DENTAL

sodique. Peut contenir les colorants suivants : bleu brillant EC.F. (FD&C Beu n° 1;C.L.n\* 42090), vert solide EC.F. (FD&C Vertn\* 3;C.L.n\* 42035), vert d'alzanne cyanine F (D&C Vertn\* 5; C.L.n\* 61570), 45430), phloxine B (D&C Rouge n° 28; C.I. Aromatisant, polyéthylène glycol 3350, polyéthylène glycol 400, saccharine n° 45410), rouge allura AC (FD&CRouge launen" 5; C.I. n° 19140), jaune soleil érythrosine (FD&C Rouge n°3; C.I. n° n°40;C.I. n° 16035), tartrazine (FD&K E.C.F. (FD&C Jaunen" 6; Cl. nº 15985) Ingrédients inactifs

# Des questions ou des commentaires?

Manufactured for:

Patterson Dental Supply, Inc. 1031 Mendota Heights Road Saint Paul, MN 55120

Fabriqué pour :

99093252 Rev 06/20°

RESEAL AREA

Label Pat. #6413604

# nformations sur le medicament

HINGE AREA

ngrédients actifs

-onction

selon les instructions d'un dentiste. Pour Jsage restreint aux muqueuses orales

sang Ce risque est présent même si vous avez déjà fait usage du produit. Cessez sérieuse qui doit être traitée rapidement, le soulagement temporaire de la douleur de l'aide médicale si vous présentez, ou car elle réduit le taux d'oxygène dans le 'usage et demandez immédiatement causée par les interventions dentaires Risque de méthémoglobinémie : usage de ce produit peut causer la méthémoglobinémie, une maladie Avertissements

Do not exceed recommended

dosage. If more than used for

pain is accidentally swallowed,

get medical help or contact a

contact occurs, flush with water.

Avoid contact with eyes. If

temporary relief of pain due to

minor dental procedures.

For oral mucosal use only, as

Oral Anesthetic

Purpose

directed by dentist. For the

If pregnant or breast feeding,

treated promptly because it reduces the amount of oxygen carried in the

serious condition that must be **waming:** Use of this product

have used this product before. Stop

use and seek immediate medical blood. This can occur even if you

attention if you or a child in your

pale, gray or blue colored skin

care develops:

may cause methemoglobinemia, a

Methemoglobinemia

Warnings

Poison Control Center right away.

Keep out of reach of children.

ask a physician before use.

Apply only amount needed to

Directions

he oral mucosa to prevent or

re leve pain do not use

maux de tête; (cyanose)

étourdissements ou faiblesses;

• fatique ou manque d'énergie

children under 2 years of age:

Store at 59° - 86°F (15-30°C).

Protect from freezing.

Other information

benzocaine ou à d'autres anesthésiants comme la procaïne, la butacaïne, la

sensible et les symptômes ne s'améliorent Ne pas faire usage

# HINGE AREA

Benzocaine 200 mg (par gramme)

roduit anesthésiant oral

Usage

f swelling, rash or fever develops,

see your physician promptly.

for teething

· in children under 2 years of age

When using this product

mprove in 7 days; irritation, pain, or redness persists or worsens; or

Benzocaine 200 mg (in each g)

Active ingredients

**Oruq Facts** 

mouth symptoms do not

si un enfant à votre charge présente, les peau pâle, grisâtre ou bleuâtre symptômes suivants:

fréquence cardiaque élevée; essoufflement;

allergies: Ne pas administrer lorsque le patient a des antécédents qui indiquent une allergie à des anesthésiants locaux **Vertissement concernant les** 

 pendant plus de 7 jours, à moins de l'avis contraire d'un médecin. Si la bouch e reste de type «caine».

(tartrazine), yellow #6, as a color

blue #1, green #3, green #5, red #3, red #28, red #40, yellow #5, sodium saccharin. May contain

to local anesthetics such as procaine

or other "caine" anesthetics.

Do not use

butacaine, benzocaine

patients with a history of allergies

Allergy Alert: Do not use on

dizziness or lightheadedness

shortness of breath

rapid heart rate

neadache

fatique or lack of energy

flavoring, PEG 3350, PEG 400,

nactive ingredients

Questions or comments.

800.873.7683

directed by a physician. If sore for more than 7 days unless

# HINGE AREA

## PATTERSON DENTAL TOPICAL ANESTHETIC

benzocaine gel

### **Product Information**

Product Type HUMAN OTC DRUG Item Code (Source) NDC:50227-1003

Route of Administration DENTAL

# **Active Ingredient/Active Moiety**

BENZOCAINE (UNII: U3RSY48JW5) (BENZOCAINE - UNII: U3RSY48JW5) BENZOCAINE 200 mg in 1 g

# Inactive Ingredients Ingredient Name Strength POLYETHYLENE GLYCOL 3350 (UNII: G2M7P15E5P) POLYETHYLENE GLYCOL 400 (UNII: B697894SGQ)

**SACCHARIN SODIUM** (UNII: SB8ZUX40TY) **FD&C YELLOW NO. 5** (UNII: I753WB2F1M)

FD&C YELLOW NO. 6 (UNII: H77VEI93A8)

FD&C RED NO. 3 (UNII: PN2ZH5LOQY)

FD&C RED NO. 40 (UNII: WZB9127XOA)
FD&C BLUE NO. 1 (UNII: H3R47K3TBD)

FD&C GREEN NO. 3 (UNII: 3P3ONR6O1S)

**D&C RED NO. 28** (UNII: 767IP0Y5NH) **D&C GREEN NO. 5** (UNII: 8J6RDU8L9X)

### **Product Characteristics**

Color	pink	Score	
Shape		Size	
Flavor	BUBBLE GUM	Imprint Code	
Contains			

# **Packaging**

# Item Code	Package Description	Marketing Start Date	Marketing End Date
1 NDC:50227- 1003-3	30 g in 1 JAR; Type 0: Not a Combination Product	06/01/2018	

# **Marketing Information**

Marketing	Application Number or Monograph	Marketing Start	Marketing End
Category	Citation	Date	Date
OTC monograph not	part356	02/01/2015	

# Labeler - Patterson Dental (171843584)

Revised: 1/2022 Patterson Dental