DENTI-CARE DENTI-FOAM TOPICAL SODIUM FLUORIDE STRAWBERRY- sodium fluoride aerosol, foam AMD Medicom Inc

Disclaimer: This drug has not been found by FDA to be safe and effective, and this labeling has not been approved by FDA. For further information about unapproved drugs, click here.

10037-ST Strawberry Foam DentiCare Pro-Foam 2.72 % Topical Sodium Fluoride

General Information

AMD Medicom Inc. DentiCare Pro-Foam 2.72% Topical Sodium Fluoride Foam (1.23% Fluoride Ions) Strawberry 4.4 oz / 125 g NDC 64778-0379-1 NPN 80009738 Rx Only in US Item code 10037-ST

Indications and Directions

Indications: topical anti-caries preparation

Directions:

- 1. Following prophylaxis treatment, fill 1/4 of tray with foam
- 2. To dispense, shake bottle vigorously then invert applicator 180° downward to the bottom of the tray
- 3. Insert tray, have patient bite down lightly for a minimum of 60 seconds, up to 4 minutes
- 4. Remove tray and have patient expectorate excess

Advise patient not to eat, drink or rinse for 30 minutes after the treatment

Medicinal ingredients: Fluoride ions 1.23% w/w (from 2.72% w/w sodium fluoride)

Non-Medicinal Ingredients

Water, sucralose, sodium phosphate, xylitol, betaine, pluronic, strawberry flavor

Warnings

KEEP OUT OF REACH OF CHILDREN. For professional use only

Avoid spraying toward open flame. Store at room temperature. Do not expose to excessive heat over 40°C or 104°F

Contents under pressure. Do not puncture or incinerate

Do not use if seal is broken.

Contact Information

Made in USA for AMD Medicom Inc. 2555 Chemin de l'Aviation Pointe-Claire, Montreal, Quebec, Canada H9P 2Z2

Questions: 1-800-361-2862

www.medicom.com

Principal Display Panel

Medicom® DentiCare™ Fraise : Une délicieuse saveur de fraise

DentiCare offre la gamme la plus complète de produits d'hygiène buccale répondant aux besoins de tous les patients, aussi bien en cabinet qu'à domicile. Découvrez la gamme complète sur www.medicom.com. Nous procurons une tranquillité d'esprit aux professionnels de la santé depuis plus de 25 ans. Medicom. Fière de protéger

Indications : Préparation topique anti-carie

Utilisations : Après le traitement prophylactique, remplissez un quart du plateau buccal de la mousse. Pour verser, brassez vigoureusement la bouteille et penchez l'applicateur vers le bas à 180° par rapport au fond du plateau. Insérez le plateau dans la bouche et demander au patient de tenir les dents légèrement serrées pendant au moins 60 secondes, jusqu'à un maximum de 4 minutes; retirez le plateau et demandez au patient de cracher l'excédant. Avisez le patient de ne pas manger, boire ou se rincer la bouche pendant 30 minutes après l'application.

Mise en garde : GARDER HORS DE LA PORTÉE DES ENFANTS. Pour usage professionnel seulement. Éviter de vaporiser en direction d'une flamme nue. Entreposer à la température de la pièce. Ne pas exposer à des températures supérieures à 40°C ou 104°F. Contenu sous pression. Ne pas percer le contenant ni le jeter au feu. Ne pas utiliser si le sceau est brisé.

Sedicom[®] DentiCare[™] Pro-Foam

2.72% Topical Sodium Fluoride Foam (1.23% APF)

2,72% Mousse topique au fluorure le sodium FPA 1 23%)

STRAWBERRYIFRAISE

Medicon A great to DentiCar quality products them all a peace of over 25 y Medicon

Indicatio Direction ¼ of tray vigorous downwa have pat 60 secon have pat patient n after the

Warning For profe towards temperat over 40°(Do not pu seal is br

Medicina médicina 2.72% w/ 1,23% p/j



DENTI-CARE DENTI-FOAM TOPICAL SODIUM FLUORIDE STRAWBERRY

sodium fluoride aerosol, foam

Product Information			
Product Type	HUMAN PRESCRIPTION DRUG	n Code (Source)	DC:64778-0379
Route of Administration	DENTAL		
Active Ingredient/Active	Mojety		
Active Ingredient/Active	Molecy		
Ingredient Name		Basis of Strengt	h Strength
SODIUM FLUORIDE (UNII: 8ZYQ1474W7) (FLUORIDE ION - UNII:Q80VPU4080)		30) FLUORIDE ION	0.0272 g in 1 g

Product Cha	racterist	ics				
Color		Score				
Shape			Size			
Flavor		STRAWBERRY	Imprint Code			
Contains						
Packaging						
# Item Code		Package Description		Marketing Start Date	Marketin Dat	-
1 NDC:64778- 0379-3	12 in 1 CA	SE		12/01/2017	05/31/2024	
1 NDC:64778- 0379-1	125 g in 1 Combinatio	BOTTLE, SPRAY; Type 0: Not a on Product				
Marketing	Inform	nation				
Marketing Category	Арр	lication Number or Monograp Citation	h	Marketing Start Date	Marketin Date	
unapproved drug)5/01/2003	05/31/2024	

Labeler - AMD Medicom Inc (256880576)

Registrant - AMD Medicom Inc. (256880576)

Revised: 12/2023

AMD Medicom Inc