

PASTA ARSENICALE NORMALE

Composizione 100 g di pasta contengono:

Principi attivi

Anidride arseniosa 30 g

Lidocaina base 30 g

Efedrina cloridrato 1 g

Eccipienti: canfora, paraclorofenolo, bario solfato, sulfosalicilalluminato sodico, fibre di polietilene, glicerolo, copolimero di cloruro e acetato di vinile.

Forma farmaceutica:

Gel uso dentale: vasetto da 6,5 g

Categoria farmacoterapeutica:

Devitalizzante pulpare

Titolare A.I.C.

GIOVANNI OGNA & Figli S.p.A.

viale Zara n.23 – 20159 Milano

Produttore (con controllo e confezionamento secondario)

GIOVANNI OGNA & Figli S.p.A.

Via Figini n.41- 20835 Muggiò (MB)

Produttore (con controllo e confezionamento primario)

Laboratories SEPTODONT

58, Rue du Pont de Creteil – 94100 Saint Maur des Fosses (Francia)

Indicazioni terapeutiche:

Devitalizzazione indolore della polpa dentale.

Controindicazioni

- Ipersensibilità ad uno dei componenti, in particolare alla lidocaina o agli anestetici locali.
- Bambini al di sotto di 3 anni.
- Rischio di glaucoma per la chiusura dell'angolo.
- Rischio di ritenzione urinaria legata a disturbi uretro-prostatici.

Precauzioni d'impiego:

Questa pasta per uso dentale contenendo arsenico esige il rispetto delle precauzioni classiche nella manipolazione di questa sostanza e cioè:

- Non applicare mai una pallina di pasta superiore ai 10 mg.
- Chiudere ermeticamente la camera pulpare con un cemento provvisorio di chiusura senza comprimere onde evitare i rischi di una “colata arsenicale”.

- Non lasciare la pasta in situ più di 7 gg consecutivi.
- Dopo 7 gg riaprire il dente ed eliminare ogni traccia di prodotto (il prodotto è appositamente colorato in bleu).
- Pulire la camera pulpale dopo estirpazione pulpale e prima dell'otturazione definitiva assicurarsi che non sia rimasta alcuna traccia del prodotto arsenicale.

Interazioni con altri farmaci

Per l'uso a cui è destinato non sono note.

Avvertenze speciali

- Attirare l'attenzione degli sportivi sul fatto che il prodotto contiene una sostanza che può dare luogo a positività nell'esame antidoping.
- Si raccomanda di evitare ogni contatto del prodotto con la mucosa. In caso di contatto accidentale lavare abbondantemente con acqua.
- **Non ingerire.**

Dose, modo e tempo di somministrazione:

Asportare con l'escavatore la dentina rammollita ed avvicinarsi il più possibile alla polpa. La devitalizzazione sarà più lenta quanto più la polpa resta protetta da uno strato di dentina più o meno spesso e duro. Applicare una pallina di pasta della grandezza di una capocchia di spillo (non superare i 10 mg di prodotto) nella cavità senza esercitare pressione. Ricoprire poi con un batuffolo di cotone e sigillare perfettamente con un cemento provvisorio morbido evitando di comprimere onde evitare possibili rischi di "colata arsenicale". Riaprire il dente dopo 7 gg massimo.

Sovradosaggio:

Il prodotto è applicato in dosi medie dell'ordine di 10 mg il che corrisponde a 3 mg di anidride arseniosa, 0,1 mg di efedrina e 3 mg di lidocaina. Queste dosi sono al di sotto di dosi tossiche elevate. Nelle normali condizioni di utilizzo in odontoiatria nessun effetto di surdosaggio è stato osservato.

Effetti indesiderati:

Rischio di allergie.

Scadenza:

Verificare la data di scadenza indicata sulla confezione. Non utilizzare dopo detta data.

Conservazione:

Conservare lontano da fonti di calore.

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

Revisione del foglio illustrativo da parte del Ministero della Sanità: Aprile 2000.