

## **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

RESEAL AREA

Lift Here

P151153 (1/15)



# Patterson® Topical Anesthetic Gel

Gel anesthésique topique

## 1 oz (30 ml)

Manufactured for:  
Fabriqué pour :

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

HINGE AREA

HINGE AREA

pas dans les 7 jours; si l'irritation, la douleur ou la rougeur persistent ou empirent; si une enflure, une éruption cutanée ou une fièvre apparaissent, consultez rapidement votre médecin.

- pour les perceuses des dents;
- pour les enfants de moins de 2 ans.

**Lorsque vous faites usage de ce produit :** Évitez le contact avec les yeux. Si un contact se produit, rincez-les à l'eau.

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

**Indications**

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

**Autres informations**

Conserver entre 59°F et 86°F (15°C et 30°C). Protéger du gel.

**Ingrédients actifs**

Aromatisant, polyéthylène glycol 3350, polyéthylène glycol 400, saccharine sodique. Peut contenir les colorants suivants : bleu brillant F.C.F. (FD&C Bleu n° 1; C.I. n° 42090), vert solide F.C.F. (FD&C Vert n° 3; C.I. n° 42033), vert d'alizarine cyanine F (D&C Vert n° 5; C.I. n° 61570), érythrosine (FD&C Rouge n° 3; C.I. n° 45480), phloxine B (D&C Rouge n° 28; C.I. n° 45410), rouge allura AC (FD&C Rouge n° 40; C.I. n° 16035), tartrazine (FD&C Jaune n° 5; C.I. n° 19140), jaune sodiel F.C.F. (FD&C Jaune n° 6; C.I. n° 15985).

**Des questions ou des commentaires?**  
800.873.7683

99083252 Rev 06/2018

RESEAL AREA

Label Pat. #6413804

**Informations sur le médicament**

**Ingrédients actifs**  
Benzocaïne 200 mg (par gramme)

**Fonction**  
Produit anesthésiant oral

**Usage**  
Usage restreint aux muqueuses orales, selon les instructions d'un dentiste. Pour le soulagement temporaire de la douleur causée par les interventions dentaires mineures.

**Avertissements**  
**Risque de méthémoglobinémie :** L'usage de ce produit peut causer la méthémoglobinémie, une maladie sérieuse qui doit être traitée rapidement, car elle réduit le taux d'oxygène dans le sang. Ce risque est présent même si vous avez déjà fait usage du produit. Cessez l'usage et demandez immédiatement de l'aide médicale si vous présentez, ou si un enfant à votre charge présente, les symptômes suivants :  
• peau pâle, grisâtre ou bleuâtre (cyanose);  
• maux de tête;  
• fréquence cardiaque élevée;  
• essoufflement;  
• étourdissements ou faiblesses;  
• fatigue ou manque d'énergie.

**Avertissement concernant les allergies :** Ne pas administrer lorsque le patient a des antécédents qui indiquent une allergie à des anesthésiants locaux comme la procaine, la butacaine, la benzocaïne ou à d'autres anesthésiants de type « caine ».

**Ne pas faire usage**

- pendant plus de 7 jours, à moins de l'avis contraire d'un médecin. Si la douleur reste sensible et les symptômes ne s'améliorent

HINGE AREA

HINGE AREA

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.

**Keep out of reach of children.**

**Directions**

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

**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

HINGE AREA

**Drug Facts**

**Active ingredients**  
Benzocaïne 200 mg (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, benzocaïne or other "caine" anesthetics.

**Do not use**

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

# PATTERSON DENTAL TOPICAL ANESTHETIC

benzocaine gel

## Product Information

<b>Product Type</b>	HUMAN OTC DRUG	<b>Item Code (Source)</b>	NDC:50227-1004
<b>Route of Administration</b>	DENTAL		

## Active Ingredient/Active Moiety

<b>Ingredient Name</b>	<b>Basis of Strength</b>	<b>Strength</b>
<b>BENZOCAINE</b> (UNII: U3RSY48JW5) (BENZOCAINE - UNII:U3RSY48JW5)	BENZOCAINE	200 mg in 1 g

## Inactive Ingredients

<b>Ingredient Name</b>	<b>Strength</b>
<b>POLYETHYLENE GLYCOL 3350</b> (UNII: G2M7P15E5P)	
<b>POLYETHYLENE GLYCOL 400</b> (UNII: B697894SGQ)	
<b>SACCHARIN SODIUM</b> (UNII: SB8ZUX40TY)	
<b>FD&amp;C YELLOW NO. 5</b> (UNII: I753WB2F1M)	
<b>FD&amp;C YELLOW NO. 6</b> (UNII: H77VEI93A8)	
<b>FD&amp;C RED NO. 3</b> (UNII: PN2ZH5LOQY)	
<b>FD&amp;C RED NO. 40</b> (UNII: WZB9127XOA)	
<b>FD&amp;C BLUE NO. 1</b> (UNII: H3R47K3TBD)	
<b>FD&amp;C GREEN NO. 3</b> (UNII: 3P3ONR6O1S)	
<b>D&amp;C RED NO. 28</b> (UNII: 767IP0Y5NH)	
<b>D&amp;C GREEN NO. 5</b> (UNII: 8J6RDU8L9X)	

## Product Characteristics

<b>Color</b>	green	<b>Score</b>	
<b>Shape</b>		<b>Size</b>	
<b>Flavor</b>	MINT	<b>Imprint Code</b>	
<b>Contains</b>			

## Packaging

<b>#</b>	<b>Item Code</b>	<b>Package Description</b>	<b>Marketing Start Date</b>	<b>Marketing End Date</b>
1	NDC:50227-1004-3	30 g in 1 JAR; Type 0: Not a Combination Product	06/01/2018	

## Marketing Information

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

**Labeler** - Patterson Dental (171843584)

Revised: 1/2022

Patterson Dental