

ESTA CARA A LA VISTA



10 mm

Gador BUCOGEL®

CLORHEXIDINA DIGLUCONATO 20%

Venta libre en condiciones reglamentarias
Industria argentina

Gel antiséptico para uso tópico bucal

COMPOSICIÓN

Cada 100 g de gel contiene:
Clorhexidina digluconato 20%0,6 g.
Excipientes c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antiséptico bucal. Antiplaca bacteriana (Gram+ Gram-) y antifúngico con acción sobre las esporas. Activo sobre los gérmenes comúnmente causales de afecciones bacterianas, periodontales y bucales. BUCOGEL® limita su acción a la zona aplicada evitando las manchas por exposición y retención del producto en los esmaltes sanos y las irritaciones de los tejidos blandos.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS

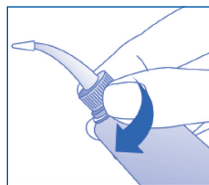
La Clorhexidina digluconato está indicada para su uso como parte de un programa profesional para el tratamiento de la gingivitis caracterizada por el enrojecimiento y la hinchazón de las encías, incluyendo sangrado gingival durante la exploración bucal o en cirugías. La clorhexidina digluconato no ha sido evaluada en pacientes con gingivitis ulcerosa necrotizante.

ADMINISTRACIÓN Y MODO DE USO

BUCOGEL® debe ser utilizado directamente después de una higiene dental. Los pacientes bajo tratamiento con BUCOGEL® deben ser reevaluados y realizarles una higiene dental profunda en intervalos de no más de 6 meses.

Instrucciones de uso:

Coloque la cánula aplicadora en la rosca que corresponde a la tapa del pomo. Asegúrese su buen calce. Aproximar la punta de la cánula aplicadora a la zona a tratar. Apretar suavemente el pomo de manera de solo aplicar la cantidad necesaria para cubrir las zonas afectadas. Dejar actuar hasta que desaparezca el color azul. Repetir el procedimiento 2 a 4 veces por día mientras persista la lesión. Luego de cada aplicación desenrosque y guarde el aplicador en el envase, previo lavado con agua. Cierre el pomo con la tapa correspondiente. En niños pequeños y en discapacitados el producto debe ser aplicado por un adulto.



1. Retire la tapa del pomo, extraiga la cánula aplicadora de la bolsa plástica y enrosque la cánula en el pomo.



2. Retire la tapa de la cánula.



3. Ubique la zona a tratar y aproxime la punta de la cánula sobre la misma.
4. Ejerza una leve presión sobre el pomo y deje fluir el gel en una cantidad apropiada para cubrir la zona afectada, de acuerdo a las indicaciones de su odontólogo.



5. Cubra la cánula con su correspondiente tapa.
6. Lea atentamente la sección Precauciones y Advertencias, que se encuentra más adelante.

CONTRAINDICACIONES

BUCOGEL® no debe ser utilizado por pacientes hipersensibles a la clorhexidina digluconato o alguno de sus componentes.

Nomb. Producto: BUCOGEL®	Presentación: PROSPECTO
Cód. Interno: 320393-001	Pharmacode: 20393
Cód. EAN:	
Sustrato: OBRA 56 - 60 g	
Tintas CMYK:	
Tintas Pantone: 1	Reflex blue C
Barniz: NO	
Troquel: NO	Fto. Ab.: 120 x 190 mm
Aprobación: 20/12/2019	Fto. Cerrado: 30 x 190 mm

Classic Diseño & Fotografía



10 mm

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES DE USO

Para pacientes que padecen gingivitis y periodontitis coexistentes, la presencia o ausencia de inflamación gingival seguido del tratamiento con clorhexidina digluconato no debe ser un indicador de periodontitis subyacente. Clorhexidina digluconato puede causar manchas en las superficies orales, tales como superficies dentales, restauraciones y el dorso de la lengua. No todos los pacientes experimentarán un aumento visualmente significativo en el manchado del esmalte dental. En estudios clínicos, el 56% de los pacientes tratados con clorhexidina digluconato presentaron un aumento mensurable en la detección de manchado dental en las piezas dentales frontales, comparado con un 35% de pacientes controlados luego de seis meses de uso; 15% de los pacientes bajo tratamiento con clorhexidina digluconato desarrollaron lo que fue determinado como manchado fuerte, comparado con un 1% de los pacientes controlados durante seis meses.

El manchado será más pronunciado en aquellos pacientes que tienen más acumulación de placa.

El manchado resultante del uso de clorhexidina digluconato no afecta negativamente la salud bucal ni la de la encía u otro tejido oral. Las manchas pueden quitarse de casi cualquier superficie dental a través de técnicas de higiene convencionales profesionales. Será necesario un tiempo adicional para completar el tratamiento de profilaxis.

Se debe administrar con criterio a aquellos pacientes que tengan restauraciones de las piezas dentales frontales con superficies o bordes ásperos. Si el manchado dental no desaparece con la higiene bucal, los pacientes deben detener el tratamiento con clorhexidina digluconato. Las manchas en estas áreas son difíciles de remover y en raras ocasiones será necesario el reemplazo de estas restauraciones.

Algunos pacientes podrían experimentar alteraciones en la percepción del gusto bajo el tratamiento con clorhexidina digluconato.

Embarazo

No se han reportado casos que evidencien que el tratamiento con clorhexidina digluconato sea perjudicial para el feto. No se han realizado estudios completos en mujeres embarazadas por lo que se recomienda que sea utilizado durante el embarazo solo si es esencial.

Lactancia

Se desconoce si la clorhexidina digluconato es excretada por la leche humana, debido a que muchas sustancias son excretadas por la leche humana, se debe tener precaución al administrar el producto.

Uso pediátrico

No se ha establecido la efectividad y seguridad de la clorhexidina digluconato en el uso en pacientes menores de 18 años.

REACCIONES ADVERSAS

Los efectos secundarios más conocidos asociados a la clorhexidina digluconato son:

El aumento de manchas en dientes y en superficies orales, aumento en la formación de sarro y alteración de la percepción del gusto.

Irritación y síntomas de alergia local han sido reportados como efectos adversos asociados al uso de clorhexidina digluconato. Los siguientes efectos sobre la mucosa oral fueron reportados bajo pruebas con placebo: aftas, gingivitis grave, ulceraciones, eritema, descamación, lengua blanca, lengua cortada, queratinización, mucocela y frenillo corto. Todas estas reacciones ocurrieron en una frecuencia de menos del 1% de los pacientes.

Dentro de los reportes postmarketing, los efectos adversos más reportados a nivel de síntomas asociados a la mucosa oral fueron: ulcera, boca seca, hiperestesia, hinchazón de la lengua y parestesia.

Irritación menor y descamación superficial de la mucosa oral fueron reportados por pacientes bajo tratamiento con clorhexidina digluconato.

Ha habido casos de hinchazón de la glándula parótida e inflamación de las glándulas salivales.

SOBREDOSIS

La ingesta de uno o dos pomos de BUCOGEL® por un niño puede resultar en fallo gástrico, incluyendo náuseas.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con el Centro de Toxicología (CIAT), tel: 1722.

PRESENTACIÓN

Envase con un pomo multilaminado conteniendo 20 gramos de gel y cánula aplicadora.

CONDICIONES DE CONSERVACIÓN Y ALMACENAMIENTO

Conservar entre 15 y 30° C, al abrigo de la luz y la humedad.

NO DEJE MEDICAMENTOS AL ALCANCE DE LOS NIÑOS



320393-001

Elaborado por Gadord S.A., Argentina
Laboratorio Gadord S.A. N° 259
La Paz 2257 - Montevideo
Tel: 2401 6444* - Fax: 2401 1851
D.T. Quím. Farm. Christian Díaz
Reg. M.S.P. N° 42311 - Ley 15443