

RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

Nombre del producto:	PLACDENT ® (Eritrosina)
Forma farmacéutica:	Tableta masticable
Fortaleza:	20 mg
Presentación:	Caja por 3 dobles bolsas de PEBD con 500 tabletas cada una.
Titular del Registro Sanitario, país:	EMPRESA LABORATORIOS MEDSOL, La Habana, Cuba.
Fabricante, país:	EMPRESA LABORATORIOS MEDSOL, UNIDAD EMPRESARIAL DE BASE (UEB) "REINALDO GUTIÉRREZ", PLANTA "REINALDO GUTIÉRREZ", ESTABLECIMIENTO "REYCON", La Habana, Cuba.
Número de Registro Sanitario:	M-16-100-V04
Fecha de Inscripción:	18 de mayo de 2016
Composición:	Cada tableta masticable contiene:
Plazo de validez:	24 meses
Condiciones de almacenamiento:	Almacenar por debajo de 30 °C.

Indicaciones terapéuticas:

Descubrimiento de placas bacterianas.

Contraindicaciones:

Contiene lactosa, no administrar a pacientes con intolerancia a la lactosa.

Precauciones:

Pacientes con Diabetes Mellitus.

Advertencias especiales y precauciones de uso:

No presenta.

Efectos indeseables:

Pacientes con deficiencia de la enzima lactasa pueden presentar: dolor abdominal, diarrea, distensión, flatulencia.

Estos efectos también pueden aparecer en pacientes que hayan ingerido una cantidad excesiva de lactosa.

Posología y método de administración:

INSTRUCCIONES PARA SU USO:

PLACDENT® debe ser triturado entre los dientes y dejar disolver lentamente en la boca. Con movimiento de la lengua llévelo sobre la superficie de los dientes y encías.

Después de realizada esta operación y previo enjuague de la boca, observe las áreas coloreadas más intensamente.

Interacción con otros productos medicinales y otras formas de interacción:

No presenta.

Uso en Embarazo y lactancia:

No procede.

Efectos sobre la conducción de vehículos/maquinarias:

No procede.

Sobredosis:

Medidas generales.

Propiedades farmacodinámicas:

Es un revelador de placas bacterianas. Actúa mediante un fenómeno superficial que trabaja concentrando una sustancia colorante sobre la superficie de los dientes donde existen caries, sarro acumulado o en proceso de formación y en zonas mal cepilladas.

Propiedades farmacocinéticas (Absorción, distribución, biotransformación, eliminación):

La lactosa es hidrolizada por la lactasa en el intestino delgado a glucosa y galactosa, las cuales son absorbidas.

Instrucciones de uso, manipulación y destrucción del remanente no utilizable del producto:

No procede.

Fecha de aprobación/ revisión del texto: 31 de enero de 2018.