

## .: Meganest 1:100.000 y Meganest 1:200.000 .:

Meganest un moderno anestésico local caracterizado por una baja latencia y una buena difusión. Su alta eficacia anestésica permite su uso en dosis reducidas. Es excelente por a su baja toxicidad y su metabolización en sangre. Su alta liposubilidad, alta unión a proteína, y su reducida concentración en sangre produce una excelente acción anestésica combinado con una baja toxicidad sistémica. No contiene parabenos que frecuentemente pueden causar reacciones alérgicas. Meganest 1:100.000 está indicado para intervenciones dentales mayores de una hora, especialmente en intervenciones de tejido blando y óseos en los que se requiere una isquemia más acentuada. Meganest 1:200.000 está indicado para la mayoría de las intervenciones dentales inferiores a 45 minutos. Periodo de latencia 1-3 minutos. Duración de anestesia pulpar Meganest 1:100.000 75 minutos, y Meganest 1:200.000 45 minutos. Ausencia de latex en émbolo productor en ocasiones de alergias. Procedimiento de elaboración novedoso en el sector de la anestesia dental y único actualmente en España denominado **esterilización terminal** (Esteril 100%).



### Ficha Técnica de Meganest

Forma farmacéutica y formulación:

**Solución inyectable, cada mL. contiene:**

**ArticaínaHCL 40 mg - 4%**

**Epinefrina Meganest 1:100.000 1 mg%**

**Epinefrina Meganest 1:200.000 0,5 mg%**

**Metabisulfito Sódico 0,5 mg**

**Cloruro sódico 1,0 mg**

**Acido cítrico 1,2 mg  
NaOH o HCL hasta ajuste de pH**

Agua para inyectable  
50 ampollas cilíndricas, c.b.p. 1,8 ml.

**Presentación:**

Meganest 1:100.000: Caja naranja. Blister con 50 carpules de vidrio con 1,8 ml.  
Meganest 1:200.000: Caja amarilla. Blister con 50 carpules de vidrio con 1,8 ml.

Cada carpúl está reforzado con una película autoadhesiva con anillo codificador e identificación anular.

**Recomendaciones para el almacenamiento:**

Consérvese a temperatura entre 15 y 30°C.

	<b>No. Registro AEM:</b>	<b>Reg. nº (no Infarmed)</b>
Meganest 1:100.000:	61.195	3537081
Meganest 1:200.000:	61.195	3537180

Isogaine 3% .:

Isogaine es un anestésico sin vasoconstrictor. Está indicado en los casos en que la administración de vasoconstrictores (epinefrina y norepinefrina) estén contraindicados: enfermos cardíacos, diabéticos, y en niños. Tiempo de inducción corto (1-2 min en infiltraciones y 3-5 min en inyecciones de bloqueo). Tiene una baja incidencia de efectos secundarios y una baja probabilidad de reacciones alérgicas gracias a su estructura amídica. El Isogaine no contiene ningún tipo de conservantes parabenos. La dosis usual es de una ampolla. En los niños suele ser suficiente la administración de 1/3 de carpúl. Ausencia de latex en émbolo productor en ocasiones de alergias. Procedimiento de elaboración novedoso en el sector de la anestesia dental y único actualmente en España denominado esterilización terminal (Esteril 100%).



### Ficha Técnica de Isogaine 3%

Forma farmacéutica y formulación:  
Solución inyectable, cada mL. contiene:  
Mepivacaina HCL 30 mg  
Cloruro sódico 3mg  
Acido clorhídrico o hidróxido sódico hasta  
ajuste de pH  
50 ampollas cilíndricas, c.s.p. 1 mL.

Presentación:  
Caja de cartón con 50 cartuchos de anestésicos  
dentales de vidrio con 1.8 ml. en presentación de  
blister. Cada carpúl está reforzado con una  
película autoadhesiva con anillo codificador  
e identificación anular.

Recomendaciones para el almacenamiento:  
Consérvese a temperatura entre 15 y 30°C.

No. Registro AEM: 60605

No. Registro AIM: 2799187