

## **1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Lidcosal Vet 16,2 mg/ml laryngofaryngeal spray, oppløsning til katt

## **2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING**

Hver ml inneholder:

### **Virkestoff:**

|                               |          |
|-------------------------------|----------|
| lidokainhydrokloridmonohydrat | 20 mg    |
| (tilsvarende lidokain         | 16,2 mg) |

Hver spray (0,14 ml) inneholder 2,8 mg lidokainhydrokloridmonohydrat, og dette tilsvarer 2,27 mg lidokain.

### **Hjelpestoffer:**

|            |      |
|------------|------|
| Klorkresol | 1 mg |
|------------|------|

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

## **3. LEGEMIDDELFORM**

Laryngofaryngeal spray, oppløsning.  
Klar, fargeløs væske.

## **4. KLINISKE OPPLYSNINGER**

### **4.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)**

Katt.

### **4.2 Indikasjoner, med angivelse av målarter**

Overflateanestesi av larynksslimhinnen hos katt for å lette endotrakeal intubasjon ved å hindre stimulering av larynksrefleksen.

### **4.3 Kontraindikasjoner**

Skal ikke brukes til dyr som er hypovolemiske eller som har hjerteblokkade.  
Skal ikke brukes ved kjent overfølsomhet overfor virkestoffet eller noen av hjelpestoffene.

### **4.4 Spesielle advarsler for de enkelte målarter**

Laryngospasme kan også stimuleres ved fjerning av endotrakealtuben. Fjerning av endotrakealtuben bør utføres mens pasienten fortsatt er under anestesi.

### **4.5 Særlige forholdsregler**

#### Særlige forholdsregler ved bruk hos dyr

Skal brukes med forsiktighet ved nedsatt lever- eller hjertefunksjon.  
Det anbefales å desinfisere dysen før hvert bruk for å unngå spredning av infeksjon.

## Særlige forholdsregler for personer som håndterer veterinærpreparatet

- Lidokain og klorkresol kan forårsake overfølsomhets- (allergiske) reaksjoner. Personer med kjent hypersensitivitet overfor disse stoffene bør unngå kontakt med veterinærpreparatet.
- Utsiktet eksponering for dette veterinærpreparatet kan føre til lokale effekter, som nummenhet, og systemiske effekter, som svimmelhet eller døsighet. Utsiktet eksponering, særlig peroral-, øye- og innåndingseksponering, bør unngås.
- Bruk hansker ved håndtering av veterinærpreparatet og vask eventuelle eksponerte områder etter bruk. Ved utsiktet eksponering av øynene, skylle med vann.
- Ved alvorlige eller langvarige reaksjoner, søk legehjelp og vis legen etiketten.
- Lidokain kan danne gentoksiske og mutagene metabolitter hos mennesker. Ved langtidsstudier av toksikologi hos rotte, kan disse metabolittene også indusere karsinogene effekter ved høye doser.

### **4.6 Bivirkninger (frekvens og alvorlighetsgrad)**

Ingen kjente.

### **4.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging**

Laboriestudier hos mus har vist tegn på føtotoksiske effekter ved høye doser.

Ingen sikkerhetsstudier med veterinærpreparatet hos drektige hunnkatter er blitt utført. Skal bare brukes i samsvar med nytte/risikovurdering gjort av behandlende veterinær.

### **4.8 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon**

Ingen kjente.

### **4.9 Dosering og tilførselsvei**

Til laryngofaryngeal bruk.

Gi en eller to sprayer bakerst i svelget.

Før bruk, klargjør pumpen inntil væske slippes ut. Minst 4 sprayer anbefales for klargjøring av flasken før første gangs bruk, og minst 2 sprayer anbefales for klargjøring hvis den ikke er brukt de siste 7 dagene eller lenger.

Hver spray (ca. 0,14 ml) inneholder ca. 2,8 mg lidokainhydrokloridmonohydrat og dette tilsvarer 2,27 mg lidokain.

Vent 30 - 90 sekunder før intubasjon prøves, slik at strupehodet er avslappet.

Vær oppmerksom på at fjerning av utløsermekanismen fra spraypumpen bør gjøres vertikalt, og ikke i vinkel, for å sikre at tappen ikke blir skadet.

### **4.10 Overdosering (symptomer, førstehjelp, antidoter), om nødvendig**

Oppretthold frie luftveier og støtt respirasjonen med oksygen.

### **4.11 Tilbakeholdelsestid(er)**

Ikke relevant.

## **5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER**

Farmakoterapeutisk gruppe: Halsmidler; anestetika, lokal; lidokain.  
ATC vet-kode: QR02A D02

### **5.1 Farmakodynamiske egenskaper**

Lidokain virker ved å hindre dannelse og impulsledning av nerveimpulser. Det hindrer økning av permeabilitet for natriumioner i eksiterbare membraner. Små, ikke-myeliniserte nervefibre er mer følsomme enn store fibre, og smertefølelsen er det første sanseområdet som går tapt. Veterinærpreparatets virketid er ca. 15 minutter.

### **5.2 Farmakokinetiske opplysninger**

Lidokain metaboliseres hovedsakelig i leveren og utskilles i nyrene. Ca. 95 % utskilles i form av ulike metabolitter, mens 5 % utskilles uendret.

## **6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER**

### **6.1 Liste over hjelpestoffer**

Natriumklorid  
Klorkresol  
Vann til injeksjonsvæsker

### **6.2 Relevante uforlikeligheter**

Ikke relevant.

### **6.3 Holdbarhet**

Holdbarhet for veterinærpreparatet i uåpnet salgspakning: 2 år.  
Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 3 måneder.

### **6.4 Oppbevaringsbetingelser**

Oppbevares ved høyst 25 °C.

### **6.5 Indre emballasje, type og sammensetning**

Hetteglass av klart, fargeløst type I-glass med spraypumpe av polypropylen og polyetylen og utløsermekanisme, som inneholder 10 ml. Hetteglasset er pakket i en pappe.

### **6.6 Særlige forholdsregler for håndtering av ubrukt veterinærpreparat, rester og emballasje fra bruken av slike preparater**

Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal kasseres i overensstemmelse med lokale krav.

## **7. INNEHAVER AV MARKEDFØRINGSTILLATELSE**

Dechra Regulatory B.V.  
Handelsweg 25  
5531 AE Bladel  
Nederland

**8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)**

17-11915

**9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE/SISTE FORNYELSE**

Dato for første markedsføringstillatelse: 18.02.2019

Dato for siste fornyelse:

**10. OPPDATERINGSDATO**

14.05.2019