

**NOTICE**

Intubeaze 20 mg/ml Solution pour pulvérisation laryngopharyngée pour chats

**1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT**

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dechra Regulatory B.V.  
Handelsweg 25  
5531 AE Bladel  
Pays-Bas

Fabricant responsable de la libération des lots :

Genera Inc.  
Svetonedljska cesta 2  
Kalinovica  
10436 Rakov Potok  
Croatie

**2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

Intubeaze 20 mg/ml Solution pour pulvérisation laryngopharyngée pour chats  
lidocaïne

**3. LISTE DE LA DES SUBSTANCES ACTIVES ET AUTRES INGRÉDIENTS**

Substance active:

Chlorhydrate de lidocaïne monohydraté      20 mg  
(équivalent à lidocaïne. 16.2 mg)

Excipients:

Chlorocrésol    1 mg

Liquide transparent, incolore.

**4. INDICATION**

Anesthésie locale de la muqueuse laryngée du chat en vue de faciliter l'intubation endotrachéale en prévenant la stimulation du réflexe laryngé.

**5. CONTRE-INDICATIONS**

Ne pas utiliser chez les animaux hypovolémiques ou qui présentent un bloc cardiaque. Ne pas utiliser dans les cas connus d'hypersensibilité à la substance active, ou à l'un des excipients.

**6. EFFETS INDÉSIRABLES**

Aucune connue.

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a été pas efficace, veuillez en informer votre vétérinaire.

## 7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Chats.

## 8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

Par voie laryngopharyngée.

Avant utilisation, amorcer la pompe jusqu'à ce que le liquide soit diffusé. Chaque pulvérisation (0,14 ml) contient environ 2,8 mg de chlorhydrate de lidocaïne monohydraté, ce qui correspond à 2,27 mg de lidocaïne. Patienter 30 à 90 secondes avant de tenter l'intubation, afin que le larynx soit détendu.

Il convient de noter que pour retirer l'actionneur de la pompe de l'aérosol ce dernier doit être retiré à la verticale et ne doit pas décrire un angle afin de garantir que la goupille ne soit pas endommagée.

## 9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Il est recommandé d'actionner au moins 4 pulvérisations pour l'amorçage du flacon avant la première utilisation et au moins 2 pulvérisations pour le réamorçage si le dispositif n'a pas été utilisé pendant 7 jours ou plus.

## 10. TEMPS D'ATTENTE

Sans objet.

## 11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

À conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette et le la boîte après EXP. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

Une fois ouvert, utiliser dans les 3 mois.

## 12. MISES EN GARDE PARTICULIÈRES

### Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :

Utiliser avec prudence dans les cas d'insuffisance hépatique et/ou cardiaque.

Il est conseillé de stériliser à froid la buse de pulvérisation entre les utilisations afin d'éviter toute propagation d'une infection.

### Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament aux animaux :

- La lidocaïne et le chlorocrésol peuvent causer des réactions d'hypersensibilité (allergiques). Les personnes présentant une hypersensibilité connue à ces substances doivent éviter tout contact avec le produit.
- Une exposition accidentelle à ce produit peut entraîner des effets locaux tels qu'un engourdissement, et des effets systémiques, tels que des étourdissements ou une somnolence. Toute exposition accidentelle, en particulier une exposition orale, oculaire et par inhalation, doit être évitée.
- Il convient de porter des gants lors de la manipulation du produit et de se laver les mains après utilisation. En cas d'exposition accidentelle dans les yeux, rincer avec de l'eau.
- En cas de réactions sévères ou prolongées, consulter un médecin et montrer l'étiquette du produit au médecin.
- La lidocaïne peut former des métabolites génotoxiques et mutagènes chez l'homme. Il a été observé dans les études de toxicologie à long terme chez les rats que ces métabolites peuvent également induire des effets cancérogènes à des doses élevées.

**Gestation et lactation :**

Des études en laboratoire menées chez des souris ont mis en évidence des effets fœtotoxiques à des doses élevées.

Aucune étude de sécurité n'a été menée avec le produit chez les chattes gravides.  
Utiliser en fonction de l'évaluation bénéfices/risques du vétérinaire responsable.

**Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :**

Aucune connue.

**Incompatibilités :**

Sans objet.

**13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT**

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

**14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVEÉ**

Septembre 2022

**15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES**

À usage vétérinaire.

À ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.

Quantité de colis : 10 ml

BE-V538231