

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

ANESVET 20,00 mg/ml + 0,02 mg/ml solución inyectable

3. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

Hidrocloruro de lidocaína 20,00 mg
(equivalente a 16,20 mg de lidocaína)

Adrenalina 0,02 mg

Excipientes:

Clorobutanol hemihidratado 2,00 mg

Solución límpida e incolora, libre de partículas extrañas

3. Especies de destino

Perros, gatos y caballos.

4. Indicaciones de uso

Anestesia local por infiltración y paravertebral o epidural (ésta última sólo en caballos).

5. Contraindicaciones

No administrar por la vía intravenosa.

No aplicar un torniquete cuando se utilice este producto o cualquier vasoconstrictor.

No usar en animales con hipersensibilidad a la lidocaína o anestésicos locales tipo amida.

No administrar en áreas inflamadas.

No usar para la anestesia perivenosa.

No usar en animales con enfermedades cardiovasculares, hipertensión, diabetes e hipertiroidismo.

No usar en casos de hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Para anestesia por infiltración se debe utilizar el calibre de aguja más pequeño posible.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

No administrar por la vía intramuscular. Siempre comprobar que no se administre el producto en un vaso sanguíneo aspirando previamente.

Se recomienda empezar por la menor cantidad posible.

Evitar administrar el producto en partes acras (oreja, rabo, etc) ya que puede presentarse necrosis local debido a la grave y prolongada isquemia inducida por la adrenalina.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Este medicamento veterinario puede producir efectos sistémicos y locales en caso de autoinyección o contacto con piel, ojos y mucosas.

En caso de autoinyección accidental pueden aparecer efectos cardiovasculares y/o del SNC.

En caso de contacto con la piel, ojos o mucosas pueden aparecer efectos locales como insensibilidad y efectos sistémicos, como mareos o somnolencia.

Manipular con precaución para evitar la exposición. Usar un equipo de protección individual consistente en guantes impermeables al manipular el medicamento veterinario y lavarse las manos tras su utilización.

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

En caso de contacto accidental con la piel, los ojos o las mucosas, lavar la zona afectada con abundante agua. Si aparecen reacciones graves o prolongadas, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

La lidocaína puede formar metabolitos genotóxicos en humanos. Un estudio toxicológico a largo plazo en ratas demostró que estos metabolitos también pueden provocar efectos cancerígenos en dosis elevadas.

Este medicamento veterinario no debe ser administrado por mujeres embarazadas

Este medicamento veterinario puede causar reacciones de hipersensibilidad (alergias). Las personas con hipersensibilidad conocida a los principios activos o al clorobutanol, deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Gestación y lactancia:

Su uso no está recomendado durante la gestación o lactancia.

Los estudios de laboratorio efectuados con lidocaína en ratones han demostrado efectos tóxicos para el feto a dosis altas.

La epinefrina/adrenalina atraviesa la placenta y llega a la leche.

Su efecto alfa adrenérgico puede disminuir el flujo sanguíneo uterino y su efecto beta adrenérgico puede retardar el trabajo del parto y aumentar la necesidad de suplementos de oxitocina.

Se ha indicado que la difusión y profundidad de la anestesia epidural o espinal es mayor en las hembras gestantes, por lo tanto, se aconseja reducir la dosis administrada por la vía epidural.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Lidocaína: El uso de anestésicos locales junto con relajantes musculares potencia la acción de ambos.

El uso junto con barbitúricos, así como con anestésicos halogenados y digitálicos, potencia la toxicidad en el sistema nervioso central y sistema cardiovascular.

Epinefrina: Aumenta su efecto con antidepresivos tricíclicos y bretilio; disminuye el tiempo de inicio de acción y mejora la calidad de la anestesia espinal y epidural.

Sobredosificación:

Lidocaína, la sobredosificación de lidocaína por inyección intravenosa accidental o por administración de grandes dosis es bifásica. En primer lugar, se origina una estimulación del sistema nervioso central, con inquietud, temblores musculares y vómitos según especie, llegando a convulsiones clónicas y, aunque no es frecuente en animales domésticos, muerte por fallo respiratorio. La estimulación va seguida de depresión, con somnolencia, disminución de los reflejos e incoordinación motora.

En estos casos se aplicará un barbitúrico de acción corta por vía intravenosa y se administrará oxígeno.

Adrenalina: El exceso de adrenalina puede provocar necrosis tisular por hipoxia. Otros efectos son nerviosismo, sudores, temblores musculares, debilidad y vómitos. Puede manifestarse principalmente por efectos en el SNC. El animal parece somnoliento o agitado y puede progresar a movimientos musculares involuntarios, convulsiones, en gatos supresión cardíaca excitación del SNC.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Administración exclusiva por el veterinario.

Incompatibilidades principales:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

7. Acontecimientos adversos

Perros, gatos

Muy raros (<1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluidos informes aislados):
Metahemoglobinemia Reacción alérgica (como irritación tisular)
Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles).
Excitación, ansiedad Depresión Alteración gástrica e intestinal ¹ Alteraciones cardíacas ² , aumento de la presión sanguínea Hemorragia cerebral Hiperglucemia Broncoconstricción

¹Disminución de actividad en el tracto gastrointestinal

²incremento del rendimiento cardíaco, arritmias ventriculares y otros efectos resultantes de la estimulación de los receptores adrenérgicos

Caballos

Muy raros (<1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluidos informes aislados):
Metahemoglobinemia Reacción alérgica (como irritación tisular)
Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles).
Alteración gástrica e intestinal ¹ Alteraciones cardíacas ² , aumento de la presión sanguínea Excitación ³ , ansiedad Depresión, postración del animal ³ Ataxia ³ , marcha tambaleante ³ Hemorragia cerebral Hiperglucemia Broncoconstricción

¹Disminución de actividad en el tracto gastrointestinal

²incremento del rendimiento cardíaco, arritmias ventriculares y otros efectos resultantes de la estimulación de los receptores adrenérgicos

³Estos signos pueden observarse en el caso de darse una amplia extensión craneal de la solución anestésica tras su administración epidural debido a un bloqueo prolongado de las fibras motoras.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o a su representante local utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde o NOTIFICAVET <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía subcutánea y epidural (ésta última en caballos).

Anestesia local por infiltración:

Perros y gatos: 5-10 mg de hidrocloreuro de lidocaína + 5-10 µg de adrenalina (equivalente a 0,25-0,5 ml del medicamento).

Caballos: 10-20 mg de hidrocloreuro de lidocaína + 10-20 µg de adrenalina (equivalente a 0,5-1 ml del medicamento).

La dosis debe valorarse en función de la especie, región objeto de la anestesia y la superficie de la zona a tratar. En cualquier caso, se recomienda usar la menor dosis posible. El comienzo del efecto anestésico se prevé entre aproximadamente 5-15 minutos (équidos) tras la última inyección.

Anestesia epidural:

Caballos: - Epidural caudal: 100-200 mg de hidrocloreuro de lidocaína + 100-200 µg de adrenalina (equivalente a 5-10 ml del medicamento).

La dosis para administrar en cada caso debe valorarse de forma individualizada y según la respuesta al producto de cada animal.

9. Instrucciones para una correcta administración

No se han descrito.

10. Tiempos de espera

Carne: 7 días.

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar a temperatura inferior a 25°C.

Conservar el vial en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz y la humedad.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta o en la caja después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Periodo de validez después de abierto el envase: uso inmediato.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de la autorización de comercialización y formatos

2203 ESP

Formato:

Caja con 1 vial de 100 ml

15. Fecha de la última revisión del prospecto

02/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la Base de Datos [de Medicamentos de la Unión \(https://medicines.health.europa.eu/veterinary\)](https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización, fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

LABORATORIOS OVEJERO S.A.U.
Ctra. León-Vilecha nº 30
24192 León (España)
Teléfono: +34 987 21 88 10

Representante local y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Vetia Animal Health, S.A.U.
A Relva s/n -Torreiros
36410 O Porriño Pontevedra (España)
Tel.: +34 618 75 26 25