

## FICHA TÉCNICA O RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

### 1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Intubeaze 20 mg/ml solución para pulverización laringofaríngea para gatos

### 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada ml contiene:

#### Sustancia activa:

Lidocaína clorhidrato monohidrato 20 mg  
(equivalente a lidocaína 16,2 mg)

Cada pulsación (0,14 ml) contiene 2,8 mg de lidocaína clorhidrato monohidrato, que corresponde a 2,27 mg de lidocaína.

#### Excipientes:

Clorocresol 1 mg

Para la lista completa de excipientes, véase la sección 6.1.

### 3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución para pulverización laringofaríngea.  
Líquido transparente, incoloro.

### 4. DATOS CLÍNICOS

#### 4.1 Especies de destino

Gatos.

#### 4.2 Indicaciones de uso, especificando las especies de destino

Anestesia local de la mucosa laríngea del gato para facilitar la intubación endotraqueal previniendo la estimulación del reflejo laríngeo.

#### 4.3 Contraindicaciones

No usar en animales hipovolémicos o que presenten bloqueo cardíaco. No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente.

#### **4.4 Advertencias especiales para cada especie de destino**

También se puede estimular el espasmo laríngeo retirando el tubo endotraqueal. Esto se debe realizar mientras el paciente aún se encuentre bajo la anestesia.

#### **4.5 Precauciones especiales de uso**

##### Precauciones especiales para su uso en animales

Utilizar con precaución en casos con insuficiencia hepática y/o cardíaca.

Se recomienda esterilizar en frío la boquilla entre usos para evitar la propagación de la infección.

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

- La lidocaína y el clorocresol pueden causar reacciones de hipersensibilidad (alérgicas). Las personas con hipersensibilidad conocida a estas sustancias deben evitar el contacto con el medicamento veterinario.
- La exposición accidental a este medicamento veterinario puede provocar efectos locales como insensibilidad y efectos sistémicos, como mareos o somnolencia. La exposición accidental, especialmente la exposición oral, ocular y la inhalación debe evitarse.
- Utilice guantes cuando manipule el medicamento veterinario y lave cualquier zona expuesta después del uso. En caso de producirse una exposición accidental ocular, enjuagar con agua.
- En casos de reacciones graves o prolongadas, consulte con un médico y muéstrela la etiqueta.
- La lidocaína puede formar metabolitos genotóxicos y mutagénicos en los humanos. Estos metabolitos también pueden inducir, en estudios toxicológicos a largo plazo en ratas, efectos carcinogénicos con dosis altas.

#### **4.6 Reacciones adversas (frecuencia y gravedad)**

Ninguna conocida.

#### **4.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta**

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

No se han realizado estudios de seguridad con el medicamento veterinario en gatas gestantes. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

#### **4.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción**

Ninguna conocida.

#### **4.9 Posología y vía de administración**

Para uso laringofaríngeo.

Aplique una o dos pulverizaciones en la parte trasera de la garganta.

Antes de usar, cebe la bomba hasta que suelte líquido. Se recomienda un mínimo de 4 pulverizaciones para cebar el frasco antes del primer uso y se recomiendan al menos 2 pulverizaciones para volver a cebar si no se utiliza durante 7 días o más.

Cada pulverización (aproximadamente 0,14 ml) contiene 2,8 mg de lidocaína clorhidrato monohidrato, que corresponde a 2,27 mg de lidocaína.

Espere entre 30 y 90 segundos antes de intentar la intubación, de forma que la laringe esté relajada.

Tenga en cuenta que al retirar el actuador de la bomba pulverizadora, se debe realizar verticalmente

y no en ángulo para garantizar que el acople no quede dañado.

#### **4.10 Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos), en caso necesario**

Mantenga una vía respiratoria abierta y refuerce la ventilación con oxígeno..

#### **4.11 Tiempo(s) de espera**

No procede.

### **5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS**

Grupo farmacoterapéutico: Preparaciones para la garganta, anestésico local, lidocaína.

Código ATC vet: QR02AD02.

#### **5.1 Propiedades farmacodinámicas**

La lidocaína actúa previniendo la generación y conducción de impulsos nerviosos. Previene el aumento de la permeabilidad de membranas excitables a los iones de sodio. Las fibras nerviosas pequeñas y no mielinizadas son más susceptibles que las fibras más grandes y la sensación de dolor es la primera modalidad que se pierde. El medicamento veterinario tiene una duración de acción de aproximadamente 15 minutos.

#### **5.2 Datos farmacocinéticos**

La lidocaína se metaboliza principalmente en el hígado y se excreta a través de los riñones. Aproximadamente el 95 % se excreta en forma de metabolitos varios, mientras que el 5 % se excreta inalterado.

## **6. DATOS FARMACÉUTICOS**

### **6.1 Lista de excipientes**

Cloruro de sodio  
Clorocresol  
Agua para preparaciones inyectables

### **6.2 Incompatibilidades principales**

No procede.

### **6.3 Período de validez**

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 2 años.  
Período de validez después de abierto el envase primario: 3 meses.

### **6.4. Precauciones especiales de conservación**

No conservar a temperatura superior a 25°C.

### **6.5 Naturaleza y composición del envase primario**

Un vial de cristal incoloro y transparente de Tipo I con una bomba pulverizadora y actuador de polipropileno y polietileno con 10 ml. Los viales están envasados en una caja de cartón.

### **6.6 Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso**

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

## **7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Dechra Regulatory B.V.  
Handelsweg 25  
5531 AE Bladel  
Países Bajos

## **8. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

3709 ESP

## **9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN**

Fecha de la primera autorización: Noviembre de 2018

Fecha de la última renovación:

## **10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO**

Febrero 2019

### **PROHIBICIÓN DE VENTA, DISPENSACIÓN Y/O USO**

Condiciones de dispensación: Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Condiciones de administración: Administración exclusiva por el veterinario.