

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Intubeaze 20 mg/ml solución para pulverización laringofaríngea para gatos

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

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

Cada pulsación (0,14 ml) contiene:

Lidocaína 2,27 mg
(equivalente a lidocaína hidrocioruro monohidrato 2,8 mg)

Excipientes:

Clorocresol 1 mg

Líquido transparente, incoloro.

3. Especies de destino

Gatos.

4. Indicaciones de uso

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

5. Contraindicaciones

No usar en animales hipovolémicos o que presenten bloqueo cardiaco.

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

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

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

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

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 todo 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.

Usar un equipo de protección individual consistente en guantes al manipular el medicamento veterinario. Lave cualquier zona expuesta después del uso. En caso de producirse una exposición accidental ocular, enjuague con agua.

En casos de reacciones graves o prolongadas, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o 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.

Gestación y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

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

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Ninguna conocida.

Restricciones y condiciones de uso:

Medicamento administrado exclusivamente por el veterinario.

Sobredosificación:

Mantener las vías respiratorias permeables y facilitar la ventilación con oxígeno.

7. Acontecimientos adversos

Ninguna conocida.

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

Uso laringofaríngeo.

Aplique una o dos pulverizaciones en la parte trasera de la garganta. Cada pulverización (aproximadamente 0,14 ml) contiene 2,8 mg de lidocaína clorhidrato como 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.

9. Instrucciones para una correcta administración

Antes de usar, ceba 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.

10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

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

No conservar a temperatura superior a 25 °C

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

Período de validez después de abierto el envase primario: 3 meses.

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 autorización de comercialización y formatos

3709 ESP

Formatos:

Caja de cartón con 1 vial de 10 ml.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

05/2026

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:

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

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Genera d.d.
Svetonedeljska cesta 2
Kalinovica
10436 Rakov Potok
Croacia

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Dechra Veterinary Products S.L.U.
c/Tuset 20, 6ª
08006 Barcelona
España
Tel: 93 544 85 07

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.