#### **NOTICE**

#### 1. Nom du médicament vétérinaire

Lidor 20 mg/ml solution injectable pour chevaux, chiens et chats

# 2. Composition

Chaque ml contient:

## **Substances actives:**

Lidocaïne 20 mg (équivalent à 24,65 mg de chlorhydrate de lidocaïne monohydraté)

**Excipients:** 

Parahydroxybenzoate de méthyle (E218) 1,3 mg Parahydroxybenzoate de propyle 0,2 mg

Solution limpide, incolore à légèrement jaune.

### 3. Espèces cibles

Chevaux, chiens et chats

#### 4. Indications d'utilisation

#### Chevaux:

Anesthésie ophtalmique par contact, anesthésie par infiltration, anesthésie intra-articulaire, anesthésie périneurale et anesthésie épidurale.

#### Chiens, chats:

Anesthésie ophtalmique et dentaire, anesthésie par infiltration et anesthésie épidurale.

#### 5. Contre-indications

Ne pas utiliser:

- en présence de tissu inflammatoire au site d'application
- dans du tissu infecté
- chez les animaux nouveau-nés

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.

# 6. Mises en garde particulières

#### Mises en garde particulières :

Ce médicament vétérinaire peut donner des résultats positifs aux tests antidopage chez les chevaux.

# <u>Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :</u>

Ne pas excéder une dose de 0,5 ml par kg de poids vif chez le chien et de 0,3 ml par kg de poids vif chez le chat. Afin d'établir la posologie appropriée, le poids de l'animal doit être déterminé avant d'administrer le médicament vétérinaire. Utiliser avec précaution chez le chat, car ce dernier est très

sensible à la lidocaïne. Le surdosage et les administrations intraveineuses accidentelles entrainent un risque élevé d'effets sur le SNC et le cœur (vomissements, excitation, tremblements musculaires allant jusqu'aux convulsions cloniques, insuffisance respiratoire ou arrêt cardiaque). Par conséquent, la posologie exacte et la technique d'injection adéquate doivent être employées.

Ce médicament vétérinaire doit être utilisé avec précaution chez les animaux souffrant de maladies hépatiques, d'insuffisance cardiaque congestive, de bradycardie, d'arythmie cardiaque, d'hyperkaliémie, de diabète sucré, d'acidose, de troubles neurologiques, de choc, d'hypovolémie, d'insuffisance respiratoire sévère et d'hypoxie marquée.

<u>Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :</u>

- Une auto-injection accidentelle peut causer des effets cardiaques et/ou au niveau du SNC. Il faut prendre des précautions pour éviter l'auto-injection. En cas d'auto-injection accidentelle, consulter immédiatement un médecin et montrer la notice d'emballage ou l'étiquette. NE PAS CONDUIRE.
- Le métabolite de la lidocaïne 2,6-xylidine a des propriétés mutagènes et génotoxiques. Le potentiel carcinogène a été montré chez les rats.
- Ce médicament vétérinaire peut être irritant pour la peau, les yeux et la muqueuse buccale. Tout contact direct de la solution injectable avec la peau, les yeux ou la muqueuse buccale doit être évité. Retirer les vêtements contaminés en contact direct avec la peau. En cas de contact accidentel entre le médicament vétérinaire et les yeux, la peau ou la muqueuse buccale, rincer abondamment à l'eau. Si des symptômes surviennent, consulter un médecin.
- Des réactions d'hypersensibilité à la lidocaïne peuvent survenir. Les personnes présentant une hypersensibilité connue à la lidocaïne ou à d'autres anesthésiques locaux doivent éviter le contact avec ce médicament vétérinaire. Si des symptômes d'hypersensibilité surviennent, consulter un médecin.

#### Gestation et lactation:

L'innocuité du médicament vétérinaire en cas de gestation ou lactation n'a pas été établie chez les espèces cibles. La lidocaïne traverse la barrière placentaire et peut entrainer des effets nerveux et cardiorespiratoires chez le fœtus et les animaux nouveau-nés. Par conséquent, le produit ne doit être utilisé qu'après une évaluation du rapport bénéfices/risques par le vétérinaire responsable durant la gestation ou les procédures obstétriques.

#### Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions :

La lidocaïne peut interagir avec :

- les antibiotiques : la co-administration de ceftiofur peut conduire à une augmentation de la concentration de la lidocaïne libre en raison d'une interaction avec la liaison aux protéines plasmatiques.
- les agents antiarythmiques : l'amiodarone peut entrainer une augmentation de la concentration de la lidocaïne plasmatique et donc augmenter ses effets pharmacologiques. Cet effet peut aussi être observé en cas de coadministration avec le métoprolol ou le propanolol.
- anesthésiques injectés ou gaz anesthésiques : la coadministration d'anesthésiques augmente leurs effets et leur posologie peut nécessiter un ajustement.
- les myorelaxants : une dose significative de lidocaïne peut augmenter l'action de la succinylcholine et prolonger l'apnée due à cette dernière.

L'administration simultanée d'agents vasoconstricteurs (ex. épinéphrine) prolonge l'effet anesthésique local. Les analgésiques similaires à la morphine peuvent diminuer le métabolisme de la lidocaïne et donc intensifier ses effets pharmacologiques.

# Surdosage:

En cas de surdosage, les premiers effets seront une somnolence, des nausées, des vomissements, des tremblements, une excitation, une ataxie et une anxiété. À des doses plus élevées ou en cas d'injection intraveineuse accidentelle, des effets plus sérieux dus à une intoxication par la lidocaïne peuvent survenir, comme une détresse respiratoire et des convulsions.

Le traitement de l'intoxication par la lidocaïne est purement symptomatique, avec une réanimation cardiorespiratoire et des anticonvulsifs. En cas de chute de tension sévère, une substitution volémique (traitement du choc) et des agents vasopresseurs doivent être administrés. Chez le chat, le premier signe

d'intoxication est une dépression myocardique et, plus rarement, des symptômes en relation avec le système nerveux central.

# < Restrictions d'utilisation spécifiques et conditions particulières d'emploi:>

### <u>Incompatibilités majeures</u>:

En l'absence d'études de compatibilité, ce médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires.

### 7. Effets indésirables

### Chevaux, chiens et chats:

Rare (1 à 10 animaux / 10 000 animaux traités) : Réaction d'hypersensibilité<sup>1</sup>

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée à partir des données disponibles): Excitation<sup>2</sup>, Maladresse, Troubles du système cardio-vasculaire (par exemple Dépression cardiaque<sup>3</sup>, Bradycardie<sup>3</sup>, Arythmie<sup>3</sup>, Hypotension artérielle<sup>3</sup>, Troubles vasculaires Périphériques<sup>3,4</sup>), Retard dans la guérison<sup>5</sup>

- <sup>2</sup> Modérée, transitoire.
- <sup>3</sup> Généralement transitoire.
- <sup>4</sup> Vasodilatation.
- <sup>5</sup> S'il est utilisé par infiltration.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou à son représentant local en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification : <a href="mailto:adversedrugreactions\_vet@fagg-afmps.be">adversedrugreactions\_vet@fagg-afmps.be</a>

# 8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

Voie sous-cutanée (s.c.), intra-articulaire, (intra)oculaire, périneurale et épidurale.

La dose totale administrée (y compris en cas de sites d'administration multiples ou d'administration répétée) ne doit pas excéder 10 mg de lidocaïne par kg de poids vif (0,5 ml/kg) chez le chien, 6 mg de lidocaïne par kg de poids vif (0,3 ml/kg) chez le chat et 4 mg de lidocaïne par kg de poids vif (0,2 ml/kg) chez le cheval.

Dans tous les cas, la posologie doit être réduite à la dose minimale permettant d'obtenir l'effet désiré.

Pour le début de l'effet et sa durée, voir rubrique « Autres informations ».

#### Chevaux

Anesthésique ophtalmique par contact : 0.4-0.5 ml (8-10 mg de lidocaïne) dans le fornix de la conjonctive

Anesthésie par infiltration : 2 - 10 ml (40 - 200 mg de lidocaïne) en plusieurs applications

Utilisation intra-articulaire : 3 - 50 ml (60 - 1000 mg de lidocaïne) en fonction de la taille de l'articulation

Anesthésie périneurale : 4 - 5 ml (80 - 100 mg de lidocaïne)

Anesthésie épidurale sacrée ou postérieure 10 ml (200 mg de lidocaïne) pour un cheval pesant 600 kg

#### Chiens, chats

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Une hypersensibilité croisée entre les anesthésiques locaux de type amide ne peut être exclue.

Ophtalmologie:

Anesthésique par contact : 0.1 - 0.15 ml (2 - 3 mg de lidocaïne) dans le fornix de la conjonctive

Infiltration rétrobulbaire : jusqu'à 2 ml (40 mg de lidocaïne) Infiltration palpébrale : jusqu'à 2 ml (40 mg de lidocaïne)

Médecine dentaire :

Pour extraction dentaire : jusqu'à 2 ml (40 mg de lidocaïne) dans le foramen infraorbitaire

Anesthésie par infiltration : injections multiples de 0.3 - 0.5 ml (6 - 10 mg de lidocaïne) Anesthésie épidurale lombo-sacrée : 1 - 5 ml (20 - 100 mg de lidocaïne) en fonction de la taille de l'animal. Chez le chat, la dose maximale est de 1 ml (20 mg de lidocaïne) par animal.

Le bouchon en caoutchouc peut être percé 25 fois au maximum.

#### 9. Indications nécessaires à une administration correcte

L'injection intraveineuse accidentelle doit être évitée. La position correcte de l'aiguille doit être vérifiée par aspiration afin d'éviter une administration intravasculaire.

# 10. Temps d'attente

<u>Chevaux</u>

Viande et abats : 3 jours Lait : 3 jours

# 11. Précautions particulières de conservation

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

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

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 28 jours

À conserver à une température ne dépassant pas 25 °C après la première ouverture.

# 12. Précautions particulières d'élimination

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

## 13. Classification des médicaments vétérinaires

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

#### 14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations

BE-V525386

Présentations:

Boîte de carton avec 50 ml, 100 ml, 250 ml, 5 x 50 ml, 5 x 100 ml Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

# 15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois

Octobre 2025

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<a href="https://medicines.health.europa.eu/veterinary">https://medicines.health.europa.eu/veterinary</a>).

## 16. Coordonnées

<u>Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant responsable de la libération des lots</u>: VetViva Richter GmbH, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Autriche

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

Ecuphar nv/sa Legeweg 157-i 8020 Oostkamp Belgique

Tél: +32 (0) 50314510 E-mail: <u>info@ecuphar.be</u>

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.

# 17. Autres informations

L'apparition de l'effet et sa durée varient en fonction de la technique utilisée, de la localisation des nerfs à désensibiliser dans le cas d'une anesthésie périneurale et de la dose administrée en cas d'anesthésie par infiltration. Globalement, le début de l'effet survient dans un laps de temps variant entre 1 minute (anesthésie par contact) et 10-15 minutes pour certains nerfs et l'effet peut durer jusqu'à 2 heures.