

PŘÍBALOVÁ INFORMACE

1. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A DRŽITELE POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÉHO ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE, POKUD SE NESHODUJE

FATRO S.p.A., Via Emilia 285, 40064 Ozzano Emilia (Bologna), Itálie.

2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

LIDOCAINE 2% (w/w) injekční roztok

3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

1 ml obsahuje:

Léčivé látky:

Lidocaini hydrochloridum	20,00 mg
Norepinephrini hydrogenotartras monohydricus	0,02 mg

Pomocné látky:

Disiřičitan sodný	1,00 mg
-------------------	---------

4. INDIKACE

LIDOCAINE 2% je lokální anestetikum pro povrchovou, infiltrační, svodnou a epidurální anestezii u psa a kočky.

Anestezie v místě ošetření nastupuje během 3 - 12 minut po aplikaci přípravku a trvá 45 - 90 minut.

Je-li přípravek použit k povrchové anestezii, aplikuje se několik kapek na sliznici larynxu před prováděním tracheální intubace; tím je usnadněna manipulace při výkonu a to již po 30 vteřinách.

5. KONTRAINDIKACE

Přípravek je kontraindikován u zvířat se zvýšenou citlivostí k látkám v něm obsažených

Kontraindikováno je použití u závodních psů od 3. dne před závodem. Opatrnost je nutná u zvířat s narušenou funkcí jater a při poruchách srdeční činnosti. Nevhodná je intraartikulární aplikace.

6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Je nutné se ujistit, že přípravek není podán intravenózně, protože vyvolává kardiální účinky (lidokain vyvolává bradykardii a hypotenzi).

Dojde-li u koček k i. v. podání, mohou se objevit křeče, svalový třes a deprese.

Křeče lze odstranit malými dávkami diazepamu nebo fenobarbitalu.

7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Kočky, psi.

8. DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA(Y) A ZPŮSOB PODÁNÍ

LIDOCAINE 2% inj. je používán u psů a koček jako infiltrační anestetikum nervového kmene a jako povrchové anestetikum.

Dávkování lidokainu je variabilní a záleží na typu požadované anestezie, na krajině, která má být znecitlivěna, na vaskularizaci okolní tkáně a na individuální toleranci ošetřovaného zvířete.

Následně uváděné dávky přípravku LIDOCAINE 2% inj. (20 mg/ml) jsou orientační a je nutno vzít v úvahu výše uvedené okolnosti:

Povrchová anestezie: 2 - 4 kapky přímo na sliznici

Infiltrační anestezie:	1 - 2 ml na každých 5 - 6 cm ² povrchu
Svodná anestezie:	2 - 4 ml
Epidurální anestezie:	1 - 5 ml
	0,2 ml/kg ž.hm. vyvolá analgezii do úrovně L 1;
	0,25 ml/kg ž.hm. vyvolá analgezii do úrovně Th 5.

Je vhodné použít nejnižší dávky, které postačí k vyvolání účinné anestezie.

9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ

-

10. OCHRANNÁ LHŮTA

Není určeno pro potravinová zvířata.

11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávat mimo dosah dětí.

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Uchovávejte lahvičku v krabičce, aby byla chráněna před světlem

Nepoužívat po uplynutí doby použitelnosti vyznačené na obalu.

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: 28 dní

12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ

Kočky jsou zvláště citlivé ke kardio- a neuro-toxickým účinkům lidokainu.

Vyvarovat se intravenózního podání.

Zvláštní opatření určené osobám, které podávají veterinární léčivý přípravek zvířatům

Pokud dojde k zasažení kůže nebo očí, vypláchněte zasažená místa velkým množstvím vody.

V případě podráždění vyhledejte lékařskou pomoc.

Po použití přípravku si umyjte ruce.

V případě náhodného sebepoškození injekčně aplikovaným přípravkem, vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

13. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÉHO PŘÍPRAVKU NEBO ODPADU

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE

Listopad 2009

15. DALŠÍ INFORMACE

Interakce:

Cimetidin a propranolol zesilují účinky lidokainu; prokainamid může vyvolávat opožděné účinky na centrální nervový systém.

Vysoké dávky lidokainu mohou prodloužit apnoe indukované succinylcholinem. Lidokain je farmaceuticky kompatibilní se všemi běžně používanými infusními roztoky. Ke snížení účinku může docházet při hypokalémii, vyvolané kličkovými a thiazidovými diuretiky.

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Balení: 1×100 ml.

REGISTRAČNÍ ČÍSLO

96/071/03-C