

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Lidor 20 mg/ml solución inyectable para caballos, perros y gatos

2. Composición

Cada ml contiene:

Principio activo:

Lidocaína 20 mg
(equivalente a 24,65 mg de hidrocloreto de lidocaína monohidrato)

Excipientes:

Parahidroxibenzoato de metilo (E218) 1,3 mg
Parahidroxibenzoato de propilo 0,2 mg

Solución transparente de incolora a ligeramente amarilla.

3. Especies de destino

Caballos, perros y gatos

4. Indicaciones de uso

Caballos:

Anestesia de contacto oftálmica, anestesia por infiltración, anestesia intraarticular, anestesia perineural y anestesia epidural.

Perros, gatos:

Anestesia en oftalmología y odontología, anestesia por infiltración y anestesia epidural.

5. Contraindicaciones

No usar en:

- alteración del tejido inflamatorio en el punto de aplicación.
- tejido infectado
- animales recién nacidos

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a algún excipiente.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Este medicamento veterinario puede dar resultados positivos de pruebas anti-dopaje en caballos.

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

No exceder las dosis de 0,5 ml por kg de peso corporal en perros y 0,3 ml por kg de peso corporal en gatos. Para establecer la dosis adecuada, el peso del animal individual debe determinarse antes de administrar el medicamento veterinario. Usar con precaución en gatos, ya que son muy sensibles a la

lidocaína. Las sobredosificaciones y las inyecciones intravenosas accidentales conllevan un elevado riesgo de efectos cardíacos y centrales (vómitos, excitación, temblor muscular hasta convulsiones clónicas, depresión respiratoria o paro cardíaco). Por lo tanto, deben emplearse técnicas exactas de dosificación e inyección.

El medicamento veterinario debe usarse con precaución en animales que padecen enfermedad hepática, insuficiencia cardíaca congestiva, bradicardia, arritmia cardíaca, hipercalcemia, diabetes mellitus, acidosis, trastornos neurológicos, shock, hipovolemia, depresión respiratoria grave o hipoxia notable.

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

- La autoinyección accidental puede provocar efectos cardiovasculares y/o del SNC. Se debe tener cuidado para evitar la autoinyección accidental. En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrela el prospecto o la etiqueta. NO CONDUCIR.
- El metabolito de lidocaína 2,6-xilidina tiene propiedades mutagénicas y genotóxicas confirmadas y es un carcinógeno confirmado en ratas.
- Este medicamento veterinario puede ser irritante para la piel, los ojos y la mucosa oral. Debe evitarse el contacto directo de la solución inyectable con la piel, los ojos o la mucosa oral. Retirar la ropa contaminada que está en contacto directo con la piel. En caso de contacto accidental del medicamento veterinario con los ojos, la piel o la mucosa oral, enjuagar abundantemente con agua limpia. Si aparecen síntomas, busque consejo médico.
- Pueden producirse reacciones de hipersensibilidad a la lidocaína. Las personas con hipersensibilidad conocida a la lidocaína u otros anestésicos locales deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario. Si se presentan síntomas de hipersensibilidad, busque consejo médico.

Gestación y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia. La lidocaína atraviesa la barrera placentaria y puede provocar efectos nerviosos y cardiorrespiratorios en fetos o neonatos. Por tanto, utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable durante la gestación o procesos obstétricos.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

La lidocaína puede interactuar con:

- antibióticos: la administración concomitante con ceftiofur puede provocar un incremento de la concentración de lidocaína libre debido a una interacción con la unión a proteínas plasmáticas.
- Agentes antiarrítmicos: la amiodarona puede provocar incrementos en las concentraciones plasmáticas de lidocaína y por tanto, aumentar sus efectos farmacológicos. Este efecto también se puede observar cuando se administra con metopropol o propranolol.
- Anestésicos inyectados y gases anestésicos: la administración conjunta de anestésicos mejora su efecto y es posible que sea necesario ajustar sus dosis.
- Relajantes musculares: una dosis significativa de lidocaína puede aumentar la acción de la succinilcolina y prolongar la apnea que induce.

La aplicación simultánea de agentes vasoconstrictores (p.e. epinefrina) prolonga el efecto anestésico local. Los analgésicos tipo morfina pueden disminuir el metabolismo de la lidocaína y por tanto, intensificar sus efectos farmacológicos.

Sobredosificación:

En caso de sobredosificación, los primeros efectos serán somnolencia, náuseas, vómitos, temblores, excitación, ataxia y ansiedad. A dosis más altas o en el caso de una inyección intravenosa accidental, pueden aparecer ciertos efectos más graves de la intoxicación con lidocaína, que incluyen depresión cardiorrespiratoria y convulsiones.

El tratamiento para la intoxicación con lidocaína es puramente sintomático e implica el uso de resucitación cardiorrespiratoria y anticonvulsionantes. En caso de una caída severa de la presión arterial, deben administrarse un volumen de sustitución (terapia de choque) y agentes vasopresores. En gatos, el primer signo de intoxicación es la depresión miocárdica y más raramente, síntomas relacionados con el sistema nervioso central.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado exclusivamente por el veterinario.

Incompatibilidades principales:

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

7. Acontecimientos adversos

Caballos, perros, gatos:

Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados): reacción de hipersensibilidad¹

¹ No se puede excluir la hipersensibilidad cruzada entre los anestésicos locales de tipo amida.

Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles): excitación², torpeza motora, trastornos del sistema cardiovascular (p. ej. depresión miocárdica³, bradicardia³, arritmia³, presión arterial baja³, trastorno vascular periférico^{3,4}), retraso en la curación⁵

² Moderada, transitoria.

³ Por lo general transitoria.

⁴ Vasodilatación.

⁵ Si se usa por infiltración.

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 (s.c.), intraarticular, (intra-)ocular, perineural y epidural.

La dosis total administrada (incluyendo los casos de punto de aplicación múltiple o administración repetida) no debe exceder de 10 mg de lidocaína por kg de peso corporal (0,5 ml/kg) en perros, 6 mg de lidocaína por kg de peso corporal (0,3 ml/kg) en gatos y 4 mg de lidocaína por kg de peso vivo (0,2 ml/kg) en caballos.

En todos los casos, la dosis debe mantenerse al mínimo requerido para producir el efecto deseado.

Para el inicio y duración del efecto, véase la sección “Información adicional”.

Caballos

Anestesia de contacto oftálmica: 0,4 – 0,5 ml (8 – 10 mg lidocaína) en el fórnix conjuntival.

Anestesia por infiltración: 2 – 10 ml (40 – 200 mg lidocaína) en varias aplicaciones.

Vía intraarticular: 3 – 50 ml (60 – 1000 mg lidocaína) dependiendo del tamaño de la articulación.

Anestesia perineural: 4 – 5 ml (80 – 100 mg lidocaína)

Anestesia sacral o epidural posterior: 10 ml (200 mg lidocaína) para un caballo de 600 kg.

Perros, gatos

Oftalmología:

Anestesia de contacto: 0,1 – 0,15 ml (2 – 3 mg lidocaína) en el fórnix conjuntival.

Infiltración retrobulbar: hasta 2 ml (40 mg lidocaína)

Infiltración palpebral: hasta 2 ml (40 mg lidocaína)

Odontología:

Para extracción dental: hasta 2 ml (40 mg lidocaína) en el foramen infraorbital.

Anestesia por infiltración: inyecciones múltiples de 0,3 – 0,5 ml (6 – 10 mg lidocaína)

Anestesia lumbosacra epidural: 1 – 5 ml (20 – 100 mg lidocaína) según el tamaño del animal. En gatos, la dosis máxima es 1 ml (20 mg lidocaína) por animal.

El tapón de goma puede ser perforado un máximo de 25 veces.

9. Instrucciones para una correcta administración

Debe evitarse la inyección intravenosa accidental. Para excluir una aplicación intravascular, la correcta colocación de la aguja debe verificarse mediante aspiración.

10. Tiempos de espera

Caballos

Carne: 3 días

Leche: 3 días

11. Precauciones especiales de conservación

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

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta y la 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: 28 días.

Después de abierto el envase primario, no conservar a temperatura superior a 25 °C.

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.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

3623 ESP

Formatos:

Caja de cartón con 50 ml, 100 ml, 250 ml, 5 x 50 ml, 5 x 100 ml

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

10/2025

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 y fabricante responsable de la liberación del lote:

VetViva Richter GmbH,
Durisolstrasse 14,
4600 Wels,
Austria

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

Laboratorios Karizoo, S.A.
Pol. Ind. La Borda, Mas Pujades 11-12
08140 Caldes de Montbui
España
Tel. +34938654148
pharmacovigilance@alivira.es

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

17. Información adicional

El inicio y la duración del efecto varían según la técnica utilizada, la ubicación del nervio a insensibilizar en el caso de la anestesia perineural y la dosis administrada en el caso de la anestesia por infiltración. En general, el inicio del efecto varía de menos de 1 minuto (anestesia por contacto) a 10 - 15 minutos para algunos nervios y la duración del efecto puede alcanzar hasta 2 horas.