

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Lidcosal Vet 16,2 mg/ml laryngofaryngeal spray, lösning för katt

2. Sammansättning

Varje ml innehåller:

Aktiva substanser:

Lidokain	16,2 mg
(motsvarande lidokainhydrokloridmonohydrat	20 mg)

Varje pumpning (0,14 ml) innehåller:

Lidokain	2,27 mg
(motsvarande lidokainhydrokloridmonohydrat	2,8 mg)

Hjälpämnen:

Klorkresol 1 mg

Klar, färglös vätska.

3. Djurslag

Katt.

4. Användningsområden

Lokalanestesi av kattens laryngeala slemhinna med syfte att underlätta endotrakeal intubering genom att förhindra stimulering av den laryngeala reflexen.

5. Kontraindikationer

Använd inte till djur som har låg blodvolym (hypovolemi) eller som har hjärtblock.

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnen.

6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

Laryngospasm kan också stimuleras genom att endotrakealtuben tas bort. Detta ska göras medan patienten fortfarande är under anestesi.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Använd med försiktighet vid lever- eller hjärtsvikt.

Kallsterilisering av munstycket rekommenderas mellan användningarna, för att undvika spridning av infektion.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Lidokain och klorkresol kan orsaka överkänslighetsreaktioner (allergiska). Personer med känd överkänslighet mot dessa ämnen bör undvika kontakt med läkemedlet.

Oavsiktlig exponering av detta läkemedel kan leda till lokala effekter, som domningar, och systemiska effekter, som yrsel eller dåsighet. Undvik oavsiktlig exponering, i synnerhet oralt, i ögonen eller via inhalering.

Skyddsutrustning i form av handskar ska användas vid hantering av läkemedlet. Tvätta exponerade områden efter användning. Vid oavsiktlig exponering i ögonen, skölj med vatten.

Vid allvarliga eller långvariga reaktioner, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

Lidokain kan bilda DNA-skadande (genotoxiska) och mutationsframkallande (mutagena)

ämneseffekter (metaboliter) hos människor. Vid långtidsstudier inom läran om gifter (toxikologi) på råttor kan dessa ämneseffekter i höga doser också ge cancerframkallande (karcinogena) effekter.

Dräktighet och digivning:

Säkerheten för detta läkemedel har inte fastställts under dräktighet.

Använd endast i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning.

Laboratoriestudier på möss har visat belägg för fosterskadande effekter i höga doser.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Inga kända.

Överdoser:

Upprätthåll fria luftvägar och stödventilera med syre.

7. Biverkningar

Inga kända.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller dennes lokala företrädare genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

8. Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg(ar)

Laryngofaryngeal användning.

Spraya en eller två gånger bak i halsen. Varje pumpning (0,14 ml) innehåller ca 2,8 mg lidokainhydrokloridmonohydrat, vilket motsvarar 2,27 mg lidokain. Vänta i 30-90 sekunder innan intuberingen påbörjas, så att larynx slappnat av.

När munstycket tas av spraypumpen måste det lyftas av vertikalt och inte i vinkel, så att stiftet inte skadas.

9. Råd om korrekt administrering

Minst 4 pumpningar rekommenderas för att få i gång flaskan före första användningen, och minst 2 pumpningar rekommenderas om flaskan inte har använts på 7 dagar eller längre.

10. Karenstider

Ej relevant.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten och kartongen efter Exp.

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 3 månader.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

MT nr.56987

Förpackningsstorlekar:

Kartong med 1 x 10 ml injektionsflaska.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

2026-06-03

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas

(<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dechra Regulatory B.V.

Handelsweg 25

5531 AE Bladel

Nederländerna

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

Genera d.d.

Svetonedeljska cesta 2

Kalinovica
10436 Rakov Potok
Kroatien

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Dechra Veterinary Products Ab
Rotebergsvägen 9
192 78 Sollentuna
Sverige
Tel: +46 (0)8325355

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning: