

BIPACKSEDEL FÖR

Xylocain 10 mg/ml injektionsvätska, lösning

Xylocain 20 mg/ml injektionsvätska, lösning

Xylocain utan konserveringsmedel 10 mg/ml injektionsvätska, lösning

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA

Innehavare av godkännande för försäljning:

Aspen Pharma Trading Limited
3016 Lake Drive, Citywest Business Campus
Dublin 24, Irland
Tel.:0049 3056796862

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsats:

Tillverkare för Xylocain 10 mg/ml och 20 mg/ml:

Astrea Monts 18 Rue
de Montbazon 37260
Monts Frankrike

Tillverkare för Xylocain utan konserveringsmedel 10 mg/ml:

AstraZeneca AB,
Forskargatan 18
151 85 Södertälje

10 mg/ml (i ampuller)

Aspen Notre Dame de Bondeville
1, Rue de l'Abbaye
76960 Notre Dame de Bondeville
Frankrike

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELTS NAMN

Xylocain 10 mg/ml injektionsvätska, lösning

Xylocain 20 mg/ml injektionsvätska, lösning

Xylocain utan konserveringsmedel 10 mg/ml injektionsvätska, lösning

lidokainhydroklorid

3. DEKLARATION AV AKTIV SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

Den aktiva substansen är lidokainhydroklorid.

1 ml innehåller 10 mg respektive 20 mg lidokainhydroklorid.

Övriga innehållsämnen är natriumklorid, metylparahydroxibensoat E218 (konserveringsmedel), natriumhydroxid/saltsyra (pH-justerare), vatten för injektionsvätskor.
Xylocain utan konserveringsmedel innehåller inte metylparahydroxibensoat (E218).

4. ANVÄNDNINGSSOMRÅDEN

Xylocain och Xylocain utan konserveringsmedel används för lokalbedövning (infiltrationsanestesi), nervblockad (ledningsanestesi) och ryggbedövning (epiduralanestesi).

5. KONTRAINDIKATIONER

Ryggbedövning (epiduralanestesi) ska inte ges till djur med dåligt allmäntillstånd (på grund av risk för chock) samt till svin och katt.

Använd inte vid överkänslighet mot aktiv substans, mot andra lokalbedövningsmedel som liknar lidokain eller mot något hjälpämne.

6. BIVERKNINGAR

Biverkningar kan förekomma, men varierar mycket beroende på användningsområdet.

Påverkan på andning och blodtryck förekommer framför allt hos små djur. Komplikationer ses sällan hos större djur.

Kramper är en biverkning som ibland ses hos hund.

Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna bipacksedel, tala om det för veterinären.

7. DJURSLAG

Häst och hund.

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Läkemedlet doseras och ges av veterinär.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

-

10. KARENSTID

Slakt (häst):

Doser över 400 mg: 1 dygn

Doser upp till och med 400 mg: 0 dygn

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C. Får ej frysas.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Xylocain utan konserveringsmedel ska användas omedelbart efter att innerförpackningen brutits.

12. SÄRSKILD(A) VARNING(AR)

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:

Vid ryggbedövning i samband med förlossning ska lägre doser ges, eftersom djuren då är extra känsliga för denna form av bedövning.

Dräktighet och digivning:

Det finns inga kända risker med användning under dräktighet och digivning.

Andra läkemedel och Xylocain eller Xylocain utan konserveringsmedel:

Tala om för veterinären om ditt djur nyligen har fått:

- andra lokalbedövningsmedel, eftersom det kan öka risken för biverkningar.

Överdosering:

Tecken på överdosering kan vara kramper, andningssvårigheter eller påverkan på hjärta/kärl (t.ex. lågt blodtryck eller långsam hjärtrytm). Om något av detta inträffar, kontakta omedelbart veterinären.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga veterinären eller apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

2025-09-30

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Förpackningsstorlekar:

10 mg/ml: injektionsflaska, glas 5 x 20 ml injektionsflaska, glas 5 x 50 ml

20 mg/ml: injektionsflaska, glas 5 x 20 ml

10 mg/ml utan konserveringsmedel: plastampuller 5 x 10 ml

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.