

Lidor Vet.

lidocain 20 mg/ml
injektionsvæske, opløsning



Egenskaber

Lidor Vet. indeholder lidocain. Lidocain har lokalbedøvende aktivitet ved induktion af reversibel nerveblokering.

Lidor Vet. har en forebyggende effekt på hyperalgesi og nedsætter derudover den nødvendige mængde inhalationsanæstesi.

Holdbarhed efter åbning: 28 dage.

Dyrearter

Hund, kat og hest.

Indikationer

Infiltrations- og epidural anæstesi.

Heste desuden: Oftalmisk kontaktanæstesi, intraartikulær- og perineural anæstesi.

Hunde, katte desuden: Anæstesi ved oftalmologi og tandbehandling.

Dosering/indgivelse

Den samlede administrerede dosis bør ikke overstige:

Hund: 10 mg lidocain pr. kg kropsvægt (0,5 ml/kg)

Kat: 6 mg lidocain pr. kg kropsvægt (0,3 ml/kg)

Hest: 4 mg lidocain pr. kg kropsvægt (0,2 ml/kg)

Se i øvrigt doseringsskema.

Til subkutan, intraartikulær, (intra-)okulær, perineural og epidural anvendelse.

Doseringsvejledning HUND/KAT	Dosis
Infiltrationsanæstesi	Flere injektioner af 0,3-0,5 ml
Epidural lumbosakral anæstesi	1-5 ml afhængigt af dyrets størrelse*
Kontaktanæstesi v. oftalmologi	0,1-0,15 ml i konjunktivale fornix
Retrobulbær infiltration	Op til 2 ml
Palpebral infiltration	Op til 2 ml
Tandekstraktion	Op til 2 ml i infraorbitale foramen

* OBS: Hos katte er den maksimale dosis 1 ml (20 mg lidocain) pr. dyr.

Doseringsvejledning HEST	Dosis
Oftalmisk kontaktanæstesi	0,4-0,5 ml i konjunktivale fornix
Infiltrationsanæstesi	2-10 ml som adskillige appliceringer
Intraartikulær	3-50 ml afhængigt af leddet
Perineural anæstesi	4-5 ml
Sakral epidural anæstesi	10 ml til hest på 600 kg
Posterior epidural anæstesi	10 ml til hest på 600 kg

Pakningsstørrelse

1 x 50 ml (Vnr 55 01 47)

Se bagsiden for mere information.



Lokalbedøvelse

Lidor Vet.

lidocain 20 mg/ml
injektionsvæske, opløsning

Lægemiddelform

Lidor Vet. (lidocain) 20 mg/ml, injektionsvæske, opløsning.

Dyrearter

Heste, hunde og katte.

Indikation

Infiltrations- og epidural anæstesi. Heste desuden: Oftalmisk kontakt-anæstesi, intraartikulær- og perineural anæstesi. Hunde, katte desuden: Anæstesi ved oftalmologi og tandbehandling.

Dosering

Til subkutan, intraartikulær, (intra-)okulær, perineural og epidural anvendelse. Den samlede administrerede dosis (herunder tilfælde af flere anvendelsessteder eller gentagen administration) bør ikke overstige 10 mg lidocain pr. kg kropsvægt (0,5 ml/kg) hos hunde, 6 mg lidocain pr. kg kropsvægt (0,3 ml/kg) hos katte og 4 mg lidocain pr. kg kropsvægt (0,2 ml/kg) hos heste. Dosis bør holdes på det minimale, der er nødvendigt for at frembringe den ønskede virkning. Se i øvrigt doseringsskema på forsiden.

Overdosering

I tilfælde af overdosering vil de første virkninger være døsighed, kvalme, opkastning, tremor, excitation, ataksi og angst. Ved højere doser eller i tilfælde af uforståelig intravenøs injektion kan der forekomme visse alvorlige virkninger af lidocain-intoksikation, herunder kardiorespiratorisk depression og krampeanfald. Behandlingen af lidocain-intoksikation er udelukkende symptomatisk og inddrager anvendelse af kardiorespiratorisk genoplivning og antikonvulsiva. I tilfælde af et kraftigt blodtryksfald bør der administreres volumensubstitution (chokterapi) og vasopressorer. Hos katte er det første tegn på intoksikation myokardiedepression og, mere sjældent, symptomer relateret til centralnervesystemet.

Kontraindikationer

Bør ikke anvendes til inflammatorisk/inficeret væv eller nyfødte dyr. Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for hjælpestofferne.

Bivirkninger

Der kan forekomme motorisk inkoordination eller moderat, forbigående excitation. Kardiovaskulære virkninger, såsom myokardiedepression, bradykardi, hjerterytm, lavt blodtryk og perifer vasodilation kan også observeres. Disse bivirkninger er sædvanligvis forbigående. Overfølsomhedsreaktioner over for lokalnæstetika, især midler af amidtypen, er sjældne. Krydsoverfølsomhed mellem lokalnæstetika af amidtypen kan ikke udelukkes. Anvendelse af lægemidlet ved infiltration kan medføre en forsinket heling.

Interaktion

Samtidig administration af ceftiofur kan medføre en stigning i koncentrationen af frit lidocain på grund af en interaktion med plasmaproteinbinding. Amiodaron kan forårsage stigninger i plasmakoncentrationer af lidocain og derfor øge dets farmakologiske virkninger. Denne virkning kan også observeres, når det administreres sammen med metoprolol eller propranolol. Samtidig administration af anæstetika forøger deres virkning, og det kan være nødvendigt med en justering af doserne deraf. En betydelig dosis lidocain kan booste virkningen af succinylcholin og kan forlænge succinylcholininduceret apnø. Samtidig anvendelse af vasokonstriktive midler (f.eks. epinephrin) forlænger den lokalbedøvende virkning. Morfinlignende analgetika kan mindske metabolismen af lidocain, og derfor forstærke dets farmakologiske virkninger.

Særlige advarsler

Kan forårsage positive antidoping-test-resultater hos heste. Særlige forsigtighedsregler for dyret: Uforståelig intravenøs injektion skal undgås. For at udelukke intravaskulær administration skal korrekt placering af kanylen verificeres ved aspiration. Overskrid ikke doser på 0,5 ml pr. kg kropsvægt hos hunde og 0,3 ml pr. kg kropsvægt hos katte. For at fastlægge den korrekte dosis skal vægten af det enkelte dyr bestemmes før administration af veterinærlægemidlet. Anvendes med forsigtighed hos katte, da de er meget følsomme over for lidocain. Overdosering og uforståelige intravenøse injektioner indebærer en høj risiko for virkninger på centralnervesystemet og kardielle virkninger (vomitus, excitation, muskel-tremor op til kloniske anfald, respirationsdepression eller hjerrestop).

Der skal derfor anvendes en præcis dosering og injektionsteknik. Veterinærlægemidlet skal anvendes med forsigtighed hos dyr, der lider af leversygdom, kongestiv herteinsufficiens, bradykardi, hjerterytm, hyperkalæmi, diabetes mellitus, acidose, neurologiske forstyrrelser, shock, hypovolæmi, svær respirationsdepression eller markant hypoksi. Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet: Uforståelig selvinjektion kan medføre kardiovaskulære og/eller CNS-virkninger. I tilfælde af selvinjektion skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen. UNDLAD AT FØRE MOTORKØRETØJ. Lidocain metabolitten 2,6-xyldin har bekræftet mutagene og genotoksiske egenskaber og er et bekræftet carcinogen hos rotter. Dette lægemiddel kan fremkalde irritation af hud, øjne og mundslimhinde. Direkte kontakt med hud, øjne eller mundslimhinde skal undgås. Fjern kontamineret beklædning, der er i direkte kontakt med huden. Hvis lægemidlet ved et uheld kommer i kontakt med øjne, hud eller mundslimhinde, skal der skylles med rigelige mængder frisk vand. Søg lægehjælp, hvis der opstår symptomer. Der kan forekomme overfølsomhedsreaktioner over for lidocain. Ved overfølsomhed over for lidocain eller andre lokalnæstetika bør kontakt med lægemidlet undgås. Søg lægehjælp, hvis der opstår overfølsomhedssymptomer.

Drægtighed og diegivning

Lægemidlets sikkerhed under drægtighed og diegivning er ikke fastlagt. Lidocain krydser placentabarrieren og kan frembringe virkninger på nervesystemet og kardiorespiratoriske virkninger hos henholdsvis fostre eller nyfødte. Må derfor kun anvendes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrlæges vurdering af benefit-risk forholdet under drægtighed eller obstetriske procedurer.

Tilbageholdelsestid

Hest:

Slagtning: 3 døgn

Mælk: 3 døgn

Pakningsstørrelse: 1 x 50 ml

Udleveringsgruppe: APK

Pris: For dagsaktuel pris se www.medicinpriser.dk

Indehaver af markedsføringstilladelsen

VetViva Richter GmbH, Durisolstrasse 14, Lichtenegg, 4600 Wels, Østrig

Fuldstændigt produktresumé kan ses på www.produktresume.dk eller rekvireres hos: Salfarm Danmark A/S, Nordager 19, 6000 Kolding, Tlf.: 75 50 80 80, Email: info@salfarm.com

Teksten er forkortet i forhold til det af Lægemiddelstyrelsen godkendte produktresumé.