

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Intubeaze 20 mg/ml solution pour pulvérisation laryngopharyngée pour chats

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque ml contient :

Substances actives :

Lidocaïne 16,2 mg
(équivalent à 20 mg lidocaïne monohydraté)

Chaque activation du dispositif (0,14 ml) contient :

Lidocaïne 2,27 mg
(équivalent à 2,8 mg de chlorhydrate de lidocaïne monohydraté)

Excipients :

Composition qualitative en excipients et autres composants	Composition quantitative si cette information est essentielle à une bonne administration du médicament vétérinaire
Chlorocrésol	1 mg
Chlorure de sodium	
Eau pour préparations injectables	

Liquide transparent, incolore.

3. INFORMATIONS CLINIQUES

3.1 Espèces cibles

Chats.

3.2 Indications d'utilisation pour chaque espèce cible

Anesthésie locale de la muqueuse laryngée du chat en vue de faciliter l'intubation endotrachéale en prévenant la stimulation du réflexe laryngé.

3.3 Contre-indications

Ne pas utiliser chez les animaux hypovolémiques ou qui présentent un bloc cardiaque.
Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.

3.4 Mises en garde particulières

Le spasme laryngé peut également être stimulé par le retrait de la sonde endotrachéale. Cela doit être effectué lorsque le patient est encore sous anesthésie.

3.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

Utiliser avec prudence dans les cas d'insuffisance hépatique et/ou cardiaque.

Il est conseillé de stériliser à froid la buse de pulvérisation entre les utilisations afin d'éviter toute propagation d'une infection.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :

La lidocaïne et le chlorocrésol peuvent causer des réactions d'hypersensibilité (allergiques). Les personnes présentant une hypersensibilité connue à ces substances doivent éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

Une exposition accidentelle au médicament vétérinaire peut entraîner des effets locaux tels qu'un engourdissement, et des effets systémiques, tels que des étourdissements ou une somnolence. Toute exposition accidentelle, en particulier une exposition orale, oculaire et par inhalation, doit être évitée.

Un équipement de protection individuelle consistant en des gants doit être porté lors de la manipulation du médicament vétérinaire. Il convient de se laver les mains après utilisation. En cas d'exposition accidentelle dans les yeux, rincer avec de l'eau.

En cas de réactions sévères ou prolongées, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

La lidocaïne peut former des métabolites génotoxiques et mutagènes chez l'homme. Il a été observé dans les études de toxicologie à long terme chez les rats que ces métabolites peuvent également induire des effets cancérogènes à des doses élevées.

Précautions particulières concernant la protection de l'environnement :

Sans objet.

3.6 Effets indésirables

Aucun connu.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament vétérinaire. Les notifications doivent être envoyées, de préférence par l'intermédiaire d'un vétérinaire, soit au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou à son représentant local, soit à l'autorité nationale compétente par l'intermédiaire du système national de notification. Voir la notice pour les coordonnées respectives.

3.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de gestation.

Gestation et lactation :

L'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque établie par le vétérinaire responsable.

Les études de laboratoire sur les souris ont mis en évidence des effets fœtotoxiques à des doses élevées.

3.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune connue.

3.9 Voies d'administration et posologie

Voie laryngopharyngée.

Administrer une ou deux pulvérisations au fond de la gorge.

Avant utilisation, amorcer la pompe jusqu'à ce que le liquide soit diffusé. Il est recommandé d'actionner au moins 4 pulvérisations pour l'amorçage du flacon avant la première utilisation et au moins 2 pulvérisations pour le réamorçage si le dispositif n'a pas été utilisé pendant 7 jours ou plus.

Chaque pulvérisation (0,14 ml) contient environ 2,8 mg de chlorhydrate de lidocaïne monohydraté, ce qui correspond à 2,27 mg de lidocaïne.

Patienter 30 à 90 secondes avant de tenter l'intubation, afin que le larynx soit détendu.

Il convient de noter que pour retirer l'actionneur de la pompe de l'aérosol ce dernier doit être retiré à la verticale et ne doit pas décrire un angle afin de garantir que la goupille ne soit pas endommagée.

3.10 Symptômes de surdosage (et, le cas échéant, conduite d'urgence et antidotes)

Garder les voies aériennes dégagées et assurer la ventilation à l'aide d'oxygène.

3.11 Restrictions d'utilisation spécifiques et conditions particulières d'emploi, y compris les restrictions liées à l'utilisation de médicaments vétérinaires antimicrobiens et antiparasitaires en vue de réduire le risque de développement de résistance

Sans objet.

3.12 Temps d'attente

Sans objet.

4. INFORMATIONS PHARMACOLOGIQUES

4.1 Code ATCvet : QR02AD02

4.2 Propriétés pharmacodynamiques

La lidocaïne agit en prévenant la création et la conduction d'impulsions nerveuses. Elle empêche l'augmentation de la perméabilité des membranes excitables aux ions sodiques. Les petites fibres nerveuses non myélinisées sont plus sensibles que les grosses fibres et la sensation de douleur est la première modalité perdue. Le médicament vétérinaire a une durée d'action d'environ 15 minutes.

4.3 Propriétés pharmacocinétiques

La lidocaïne est principalement métabolisée dans le foie et est excrétée par les reins. Environ 95 % sont excrétés sous la forme de divers métabolites tandis que 5 % sont excrétés sous forme inchangée.

5. DONNÉES PHARMACEUTIQUES

5.1 Incompatibilités majeures

Sans objet.

5.2 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 2 ans.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 3 mois.

5.3 Précautions particulières de conservation

À conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

5.4 Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon transparent en verre de type I de 10 ml équipé d'une pompe à aérosol en polypropylène/polyéthylène et d'un actionneur.

Présentation :

Boîte en carton contenant 1 flacon de 10 ml.

5.5 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser les dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable au médicament vétérinaire concerné.

6. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Dechra Regulatory B.V.

7. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

BE-V538231

8. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION

Date de première autorisation : 22/01/2019

9. DATE DE LA DERNIÈRE MISE À JOUR DU RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

06/07/2026

10. CLASSIFICATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).