

Cartucho-bula

1. Anestésico L.

1.1 Cloridrato de lidocaína; Epinefrina.

1.2 Anestésico local.

USO VETERINÁRIO

2. APRESENTAÇÕES

Frasco de vidro contendo 50 mL.

3. FÓRMULA

Cada 100 mL contém:

Cloridrato de lidocaína..... 2,000 g;

Epinefrina..... 0,002 g;

Excipientes..... q.s.p 100 mL.

4. PROPRIEDADES

Anestésicos locais são substâncias que bloqueiam reversivelmente a condução nervosa quando aplicadas, em concentração apropriada, localmente no tecido nervoso. Após a sua utilização, há recuperação completa da função nervosa sem que ocorra dano estrutural nas células. Estas moléculas impedem a geração e a condução de impulsos na membrana nervosa. À medida que o efeito anestésico progride no nervo, o limiar para a sua excitabilidade elétrica se eleva gradualmente, o potencial de ação declina e a condução do impulso nervoso se torna mais lenta. Deste modo, reduz a probabilidade de propagação do potencial de ação e a condução nervosa é minimizada. A lidocaína produz uma ação rápida, seletiva e específica, não sendo irritante aos tecidos, nem causando lesão às estruturas nervosas da região. Além disso, possui alto poder de penetração, com duração de atuação de 60 a 120 minutos.

O Anestésico L contém epinefrina, vasoconstritor que reduz a absorção sistêmica da lidocaína, o que aumenta a duração do seu efeito anestésico. Devido à ação vasoconstritora da epinefrina, o Anestésico L possui ampla margem de segurança, pois diminui o risco da sua utilização, uma vez que o medicamento será absorvido lentamente.

5. INDICAÇÕES

O produto Anestésico L é indicado como anestésico local em cães, gatos e equinos.

Produto não indicado para bovinos, suínos, caprinos e ovinos.

6. POSOLOGIA

Administrar a dose de 1,0 a 2,5 mL para cães e gatos, por via subcutânea, conforme a cirurgia a ser realizada e o local de aplicação.

Administrar a dose de 5,0 a 10,0 mL para equinos, por via subcutânea, conforme a cirurgia a ser realizada e o local de aplicação.

Isento de toxicidade na posologia recomendada. A dose máxima permitida é de 9,0 mg de lidocaína por kg de peso corporal (45 mL/100 kg).

7. ADVERTÊNCIAS

Ler a bula atentamente antes de administrar o produto.

8. EFEITOS ADVERSOS

A absorção sistêmica da epinefrina pode provocar agitação e taquicardia. Pode retardar a cicatrização de feridas, promover edema ou necrose local devido, principalmente, à redução do consumo de oxigênio tecidual que, associado à vasoconstrição, causa hipóxia e lesão local.

9. ANTÍDOTO

A lidocaína é metabolizada rapidamente, portanto a cessação da terapia pode ser suficiente para diminuição dos sinais. Convulsões ou excitações podem ser tratadas com Diazepam, ou barbitúricos de curta atuação. Situação semelhante se aplica à epinefrina, por ter efeito de duração relativamente curta, o tratamento é principalmente de suporte. Se necessário, a utilização de um bloqueador alfa-adrenérgico (por exemplo, fentolamina) ou um bloqueador beta-adrenérgico (por exemplo, propranolol) pode ser considerada no tratamento da hipertensão e arritmias cardíacas graves.

10. CONTRAINDICAÇÃO

Não utilizar em animais com hipersensibilidade aos princípios ativos da formulação;
A segurança e eficácia do produto não foram avaliadas em fêmeas gestantes, fêmeas em lactação, animais muito jovens ou idosos, assim como em animais em fase de reprodução, ficando o uso nestes animais à critério do médico veterinário.

11. PRECAUÇÃO

Não aplicar o produto por via intravenosa ou intramuscular;
Utilize agulhas e seringas estéreis;
Desinfetar o local de aplicação;
Evitar o contato com a pele. Se ocorrer, lavar o local afetado;
Lavar as mãos após o manuseio do produto.

12. INTERAÇÃO MEDICAMENTOSA

A epinefrina é incompatível com soluções alcalinas, clorina, bromina e sais de metais ou soluções oxidantes.

13. PERÍODO DE CARÊNCIAS

ATENÇÃO: OBEDECER AOS SEGUINTE PERÍODOS DE CARÊNCIA:

EQUINOS

ABATE: PRODUTO NÃO INDICADO PARA EQUINOS DESTINADOS AO ABATE;

A UTILIZAÇÃO DO PRODUTO EM CONDIÇÕES DIFERENTES DAS INDICADAS NA BULA PODE CAUSAR A PRESENÇA DE RESÍDUOS ACIMA DOS LIMITES APROVADOS, TORNANDO O ALIMENTO DE ORIGEM ANIMAL IMPRÓPRIO PARA O CONSUMO.

Conservar o produto em sua embalagem original fechada, em local seco e fresco, entre 15 °C e 30 °C, ao abrigo da luz solar. Manter fora do alcance de crianças e animais domésticos.

Licenciado no Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento sob o n.º SP 000009-4.000020 em 25/05/1983.

RESPONSÁVEL TÉCNICO

Dra. Roberta Costa e Sousa Rezende;
CRF-SP 88.540.

PROPRIETÁRIO E FABRICANTE

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.;
Rodovia Presidente Castello Branco, km 35,6, Itaqui;
Itapevi – SP;
CEP: 06696-000;
CNPJ: 61.190.096/0008-69.

DISTRIBUÍDO POR

PEARSON SAÚDE ANIMAL;
Rodovia Presidente Castello Branco, km 35,6, Itaqui;
Itapevi – SP;
CEP: 06696-000;
CNPJ: 07.746.586/0002-68.

® Marca registrada — Indústria brasileira