

Alfacaine 2% + adrenaline pro inj.

oplossing voor injectie voor honden en katten

NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE
Alfasan Nederland B.V., Kuipersweg 9, 3449 JA Woerden, Nederland

BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Alfacaine 2%+adrenaline pro inj, oplossing voor injectie voor honden en katten
Lidocainehydrochloride en adrenaline

GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per ml:

Werkzame bestanddelen:

Lidocainehydrochloride	20 mg
Adrenaline (als adrenaline-tartraat)	10 mcg

Hulpstoffen:

Natriummetabisulfit (E223)	1,0 mg
Methylparahydroxybenzoaat (E218)	1,0 mg
Propylparahydroxybenzoaat (E216)	0,1 mg

INDICATIES

Lokaal anestheticum bestemd voor oppervlakte-, infiltratie-, en epiduraalanesthesie.

CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij:

- hyperthyroidisme;
- hartgebreken;
- ventriculaire hyperexcitatie.

BIJWERKINGEN

- Bij gebruik aan lichaamsuiteinden: vasoconstrictie wat necrose tot gevolg kan hebben;
- Cerebrovasculaire complicaties zoals angst, convulsies en tremoren.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

DOELDIERSOORTEN



Hond en kat.

DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, TOEDIENINGSWEGEN EN WIJZE VAN GEBRUIK

Parenteraal, uitgezonderd intraveneus.

- oppervlakteanesthesie:
het omspuiten van de te behandelen plaats;
- infiltratieanesthesie:
zaadstrengen (in combinatie met zware sedatie of anesthesie):
reü: 1-2 ml injectievloeistof per zaadstreng;
kater: 0,5 ml injectievloeistof per zaadstreng;
- huid en spieren:
1 ml injectievloeistof per 5 kg per infiltratiepunt (maximaal 12 mg lidocainehydrochloride per kg);
- epiduraalanesthesie:
1-5 ml injectievloeistof per dier of 1 ml injectievloeistof per 5 kg of 1-1,5 ml injectievloeistof per 10 cm ruglengte.

AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Parenteraal, uitgezonderd intraveneus.

WACHTTIJD

Niet van toepassing.

BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren. Bewaren in een koelkast bij 2-8 °C. Bewaar injectieflacon in de buitenverpakking ter bescherming tegen licht. Aangebroken flacon: direct gebruiken, niet bewaren. Niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP.

SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door degene die het geneesmiddel aan de dieren toedient

In verband met sensibilisatie en mogelijke overgevoeligheidsreacties en contactdermatitis dient bij de toepassing direct huidcontact vermeden te worden.

Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Ventriculaire hyperexcitatie veroorzaakt door bijvoorbeeld chloroform, halothaan, cyclopropan, digitalis, diuretica, kinenen.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota)

Overdosering kan leiden tot slaperigheid, hypotensie en convulsies.

Onverenigbaarheden

Niet vermengen met andere diergeneesmiddelen.

SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET- GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL AFVALMATERIAAL

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

24 november 2021

OVERIGE INFORMATIE

12 x 100 ml flacons verpakt in een polysterene omverpakking. 1 x 100 ml flacon verpakt in een kartonnen doos.

15 x 50 ml flacons verpakt in een polysterene omverpakking. 1 x 50 ml flacon verpakt in een kartonnen doos.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

REG NL 1475

KANALISATIE

UDD

PACKAGE LEAFLET

Alfacaine 2% + adrenaline pro inj.

solution for injection for dogs and cats

NAME AND ADDRESS OF THE MARKETING AUTHORISATION HOLDER AND OF THE MANUFACTURING AUTHORISATION HOLDER RESPONSIBLE FOR BATCH RELEASE
Alfasan Nederland B.V., Kuipersweg 9, 3449 JA Woerden, The Netherlands

NAME OF THE VETERINARY MEDICINAL PRODUCT

Alfacaine 2%+adrenaline pro inj, solution for injection for dogs and cats

Lidocaine hydrochloride and adrenaline

STATEMENT OF THE ACTIVE SUBSTANCES AND OTHER INGREDIENTS

Per mL:

Active substances:

Lidocaine hydrochloride 20 mg

Adrenaline (as adrenaline tartrate) 10 mcg

Excipients:

Sodium metabisulphite (E 223) 1.0 mg

Methyl p-hydroxybenzoate (E 218) 1.0 mg

Propyl p-hydroxybenzoate (E 216) 0.1 mg

INDICATIONS

Local anaesthetic intended for surface, infiltration and epidural anaesthesia.

CONTRAINDICATIONS

Do not use in cases of:

- hyperthyroidism;
- heart defects;
- ventricular hyperexcitability.

ADVERSE REACTIONS

- When used in body extremities: vasoconstriction, which can result in necrosis;
- Cerebrovascular complications such as anxiety, seizures and tremors.

If you notice any serious side effects or any other reactions not listed in this package leaflet, please inform your veterinary surgeon.

TARGET SPECIES



Dog and cat.

DOSAGE FOR EACH SPECIES, ROUTES AND METHOD OF ADMINISTRATION

Parenterally, with the exception of intravenously.

- surface anaesthesia:
 - inject it around the site to be treated;
- infiltration anaesthesia:
 - spermatic cords (in combination with heavy sedation or anaesthesia):
 - dog: 1-2 mL injection per spermatic cord;
 - cat: 0.5 mL injection per spermatic cord;
 - skin and muscles:
 - 1 mL injection per 5 kg per infiltration site (maximum 12 mg lidocaine hydrochloride per kg);
- epidural anaesthesia:
 - 1-5 mL injection per animal or 1 mL injection per 5 kg or 1-1.5 mL injection per 10 cm of back length.

ADVICE ON CORRECT ADMINISTRATION

Parenterally, with the exception of intravenously.

WITHDRAWAL PERIODS

Not applicable.

SPECIAL STORAGE PRECAUTIONS

Keep out of the reach and sight of children. Store in a refrigerator (2 °C – 8 °C). Store vial in the outer package in order to protect from light. Broached vial: use immediately, do not store. Do not use after the expiry date which is stated on the label after EXP:

SPECIAL WARNINGS

Special precautions to be taken by the person administering the veterinary medicinal product to animals

Due to sensitisation and possible hypersensitivity reactions and contact dermatitis, direct skin contact should be avoided during administration.

Interaction with other medicinal products and other forms of interaction

Ventricular hyperexcitability caused by, for example, chloroform, halothane, cyclopropane, digitalis, diuretics, quinines.

Overdose (symptoms, emergency procedures, antidotes)

Overdose can lead to drowsiness, hypotension and seizures.

Incompatibilities

Do not mix with other veterinary medicinal products.

SPECIAL PRECAUTIONS FOR THE DISPOSAL OF UNUSED PRODUCT OR WASTE MATERIALS, IF ANY

Dispose of unused veterinary medicinal products or waste material in accordance with local requirements.

DATE ON WHICH THE PACKAGE LEAFLET WAS LAST APPROVED

24 November 2021

OTHER INFORMATION

12 x 100 mL vials packed in an outer polystyrene package. 1 x 100 mL vial packed in a cardboard box.

15 x 50 mL vials packed in an outer polystyrene package. 1 x 50 mL vial packed in a cardboard box.

Not all pack sizes may be marketed.

REG NL 1475

LEGAL CATEGORY

UDD status (only to be used by veterinarians).