

[Version 7.2, 12/2008]

**ANEXA I**  
**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**



## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

NARKAMON BIO, 100 mg/ml soluție injectabilă pentru câini, pisici, cabaline și măgari

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 ml soluție injectabilă conține:

### Substanță activă:

Ketamină	100 mg
(sub formă de clorhidrat de ketamină)	115,4 mg

### Excipienți:

Clorură de benzetoniu	0,10 mg
-----------------------	---------

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

## 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă  
Soluție clară, incoloră

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1 Specii țintă

Câini, pisici, cabaline și măgari

### 4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Anestezie generală de scurtă durată pentru diagnostic și intervenții terapeutice la câini, pisici, cabaline și măgari.

### 4.3 Contraindicații

Nu se va utiliza acest produs în caz de insuficiență cardiovasculară, hepatică sau renală, epilepsie. Nu se va administra ketamină la cabalinele aflate în agitație necontrolată. A nu se utiliza la animale cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la oricare din excipienți.

### 4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

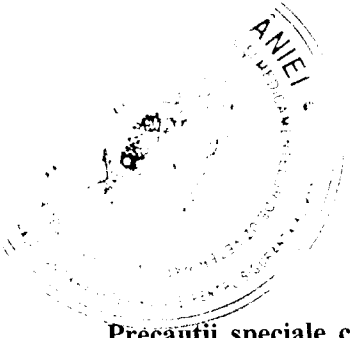
La animalele de talie mare se recomandă administrarea intravenoasă.

### 4.5 Precauții speciale pentru utilizare

#### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Animalele trebuie examinate cu atenție înainte de administrare.





### **Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale**

Acest produs are efecte foarte puternice. Se va evita auto-injectarea. Protejați acul până în momentul administrării. Evitați contactul produsului cu ochii sau pielea.

În caz de contact cu pielea, spălați imediat zona afectată cu multă apă și îndepărtați hainele și încălțăminte contaminată.

În caz de contact cu ochii, spălați ochiul afectat cu multă apă. În caz de reacții adverse, cereți sfatul unui medic.

În caz de ingestie accidentală, beți multă apă și solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta. **NU CONDUCEȚI AUTOVEHICULE CU MOTOR.**

În caz de auto-injectare accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului sau eticheta. Nu se fumează, nu se bea și nu se consumă alimente pe durata administrării.

Produsul nu se va administra de către femei însărcinate sau care alăptează, de persoane în vârstă, cu probleme cardiace sau respiratorii sau de către persoane cu diabet.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Informații pentru medic:

Nu lăsați pacientul nesupravegheat, mențineți funcția respiratorie. Tratamentul este simptomatic, de susținere.

#### **4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

Dozele mari pot cauza deprimarea respirației.

#### **4.7 Utilizare în perioada de gestație sau lactație**

Gestație:

Nu se utilizează pe durata gestației.

Lactație:

Poate fi utilizat în perioada de lactație.

#### **4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Pesticidele și insecticidele pot atenua efectul ketaminei.

#### **4.9 Cantități de administrat și calea de administrare**

Mod de administrare: intramuscular sau intravenos.

Doza trebuie ajustată pentru fiecare animal în parte.

#### **Cabaline, măgari**

Doza obișnuită este de 2 ml produs/100 kg greutate corporală (echivalent cu 2 mg ketamină/kg greutate corporală), pe cale i.v.

Narkamon Bio este indicat pentru așezarea în poziție culcat a animalului, pentru anestezie generală de scurtă durată sau pentru inițierea anesteziei inhalatorii la cabaline. După injectarea



ketaminei, calul se va aseza culcat spontan. Pentru extinderea sau aprofundarea anesteziei, mai poate fi administrată suplimentar încă o doză.

Pentru administrarea ketaminei în siguranță este necesară premedicație sedativă, de ex. cu acepromazină 0,1 mg/kg greutate corporală, apoi guaifenesin 60-80 ml/100 kg greutate corporală (90-120 mg/kg greutate corporală) pe cale i.v. sau xylazină 2-3 ml/100 kg greutate corporală (0,4 – 0,6 mg/kg greutate corporală) pe cale i.v.

### **Câini**

Monoanestezie: 0,1 – 0,2 ml produs/kg greutate corporală (echivalent cu 10 – 20 mg ketamină/kg greutate corporală), pe cale intramusculară.

Opțiuni de combinare: atropină 0,05 mg/kg greutate corporală, i.v., i.m. sau s.c. împreună cu acepromazină în doză de 0,1 mg/kg greutate corporală, iar după efectul lor de inițiere se administrează NARKAMON BIO, în doză de 0,2 ml/10 kg greutate corporală (echivalent cu 2 mg ketamină/kg greutate corporală) pe cale i.v.

Altă opțiune: atropină 0,05 mg/kg greutate corporală împreună cu xylazina în doză de 2 mg/kg greutate corporală i.m., iar după efectul lor de inițiere se administrează NARKAMON BIO, în doză de 0,05 - 0,1 ml/kg greutate corporală (echivalent cu 5 - 10 mg ketamină/kg greutate corporală) pe cale i.m.

### **Pisici**

Monoanestezie: 0,2-0,4 ml produs/kg greutate corporală (echivalent cu 20 – 40 mg ketamină/kg greutate corporală), pe cale intramusculară.

Anestezie combinată: 0,1 – 0,2 ml produs/kg greutate corporală (echivalent cu 10 – 20 mg ketamină/kg greutate corporală), pe cale intramusculară.

Opțiuni de combinare: pentru a reduce salivata, atropină 0,05 mg/kg greutate corporală, împreună cu acepromazină în doză de 0,1- 0,15 mg/kg greutate corporală. După instalarea efectului lor, se administrează NARKAMON BIO, în doză de 0,2 ml/kg greutate corporală (echivalent cu 20 mg ketamină/kg greutate corporală) intramuscular sau atropină împreună cu xylazină în doză de 0,1 ml/kg greutate corporală (2 mg/kg greutate corporală) i.m. sau s.c., iar după efectul lor de inițiere se administrează NARKAMON BIO, în doză de 0,1 ml/kg greutate corporală (echivalent cu 10 mg ketamină/kg greutate corporală) pe cale intramusculară.

Dopul de cauciuc al flaconului nu trebuie perforat mai mult de 50 de ori.

#### **4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz**

Dozele mari pot cauza deprimarea respirației.

#### **4.11 Timp de așteptare**

Nu este destinat utilizării la animale destinate consumului uman.


Nu se va utiliza la cabaline și măgari care produc lapte și carne destinate consumului uman.

### **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică: Alte anestezice generale

Codul veterinar ATC: QN01AX03





## 5.1 Proprietăți farmacodinamice

NARKAMON BIO conține anestezicul testat clinic ketamină, care induce anestezie disociativă și este potrivită pentru toate speciile de animale. Schimbarea stării de conștiență provocată de ketamină diferă foarte mult de efectele barbituricelor și nu produce atenuarea generală a activității sistemului nervos central, ci doar instalarea componentelor individuale ale anesteziei generale. Se produce hipnoza-amnezia, dar de fapt are loc o desensibilizare și toate acestea conduc la blocarea semnificativă a senzațiilor dureroase, respectiv analgezia. Această stare a animalului care apare după administrarea de ketamină se numește anestezie disociativă. Relaxarea musculară din timpul anesteziei generale nu se datorează acțiunii ketaminei și nu se obține prin administrarea acesteia într-o doză mai mare. Efectul ketaminei se bazează pe abilitatea acesteia de a transmite impulsuri și corespunde la unul din efectele parțiale ale anesteziei generale. Deoarece produsul are efect asupra sistemului nervos, este necesar să se administreze suplimentar un produs pentru relaxare musculară (în funcție de specia de animale). Ketamina nu are efect asupra sistemului nervos vegetativ periferic și nu are efect asupra respirației sau activității tractului gastrointestinal. Are efect ușor de stimulare asupra circulației sanguine (crește ritmul cardiac), iar în cazul tensiunii arteriale apar schimbări ale rezistenței vasculare periferice. La unele animale, mai ales la pisici, poate apărea salivarea ca efect advers, ce poate fi redusă prin administrarea de atropină. Ketamina are o arie terapeutică unică și extinsă, dozele mari nu duc neapărat la un efect mai intens, ci mai degrabă la un efect mai lung. Acest lucru poate fi obținut prin administrări repetate. Ketamina poate fi combinată cu toți agenții anestezici, neuroleptici, anxiolitici și anestezice inhalatorii. Efectele adverse pot fi eliminate prin combinare, prin aceasta îmbunătățindu-se anestezia și probabil, prelungindu-se efectul ketaminei.

## 5.2 Particularități farmacocinetice

După administrare, ketamina este rapid absorbită și distribuită în organele țintă. Concentrația plasmatică maximă după administrarea intramusculară este atinsă în 5 până la 19,4 minute. Timpul de înjumătățire este de aproximativ 60 – 80 minute. Biodisponibilitatea este de aproximativ 90%. Este metabolizată în ficat și este parțial degradată în metaboliți farmacologici activi (norketamina) și inactivi. Eliminarea din corp se realizează prin urină.

## 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipienților

Clorură de benzetoniu  
Edetat disodic dihidrat  
Hidroxid de sodiu  
Apă pentru preparate injectabile

### 6.2 Incompatibilități majore

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

### 6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile



#### **6.4 Precauții speciale pentru depozitare**

A se păstra flaconul în ambalajul original, ferit de lumină. A se feri de îngheț.  
A se păstra la temperaturi mai mica de 25°C.

#### **6.5 Natura și compoziția ambalajului primar**

Flacon de sticlă incoloră (tip I pentru flaconul de 10 ml și de tip II pentru flaconul de 50 ml), închis ermetic cu dop de cauciuc clorobutilic, sigilat cu capsă de aluminiu, în cutie de carton.

*Dimensiunile ambalajelor:*

Cutie de carton cu 1 flacon x 10 ml

Cutie de carton cu 1 flacon x 50 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

#### **6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea acestuia trebuie eliminat conform cerințelor locale.

### **7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Bioveta Romania SRL, Str. Avram Iancu nr. 20, ap. 2, cod 400089, Cluj Napoca, România

### **8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

### **9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

26.01.2015

### **10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

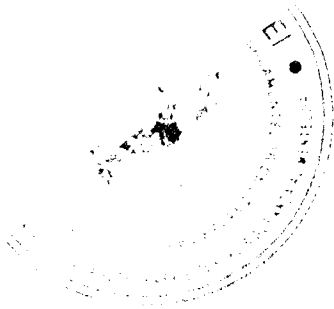
### **INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

Acest produs medicinal veterinar conține o substanță care este dependentă.

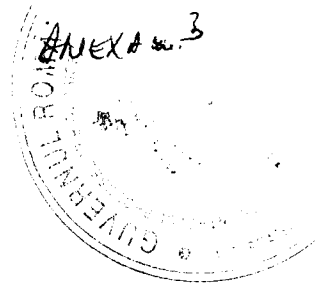
În farmaciile veterinare este interzisă deținerea și comercializarea produselor medicinale veterinare care conțin substanțe aflate sub control național.





**ANEXA III**  
**ETICHETARE ȘI PROSPECT**





**A. ETICHETARE**





**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

cutie de carton cu 1 flacon x 10 ml, cutie de carton cu 1 flacon x 50 ml

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

NARKAMON BIO, 100 mg/ml soluție injectabilă pentru câini, pisici, cabaline și măgari  
Ketamină

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

1 ml soluție injectabilă conține:

**Substanță activă:**

Ketamină 100 mg  
(sub formă de clorhidrat de ketamină) 115,4 mg

**Excipienți:**

Clorură de benzetoniū 0,10 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție injectabilă

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

cutie de carton cu 1 flacon x 10 ml  
~~cutie de carton cu 1 flacon x 50 ml~~

**5. SPECII ȚINTĂ**

Câini, pisici, cabaline și măgari

**6. INDICATIE(INDICAȚII)**

Anestezie generală de scurtă durată pentru diagnostic și intervenții terapeutice la câini, pisici, cabaline și măgari.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Mod de administrare: intramuscular sau intravenos.  
Citiți prospectul înainte de utilizare.

**8. TIMP DE AȘTEPTARE**

Nu este destinat utilizării la animale destinate consumului uman.  
Nu se va utiliza la cabaline și măgari care produc lapte și carne destinate consumului uman.



**9. ATENTIONARE(ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ(SPECIALE, )DUPĂ CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

Valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se păstra flaconul în ambalajul original, ferit de lumină. A se feri de îngheț.  
A se păstra la temperaturi mai mica de 25°C.

**12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Eliminare: citiți prospectul produsului.

**13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

„Numai pentru uz veterinar” - se eliberează numai pe bază de rețeta veterinară.

Acest produs medicinal veterinar conține o substanță care este dependentă.  
În farmaciile veterinare este interzisă deținerea și comercializarea produselor medicinale veterinare care conțin substanțe aflate sub control național.

**14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI INDEMANA COPILOR”**

A nu se lăsa la vedere și îndemana copiilor.

**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Bioveta Romania SRL  
Str. Avram Iancu nr. 20, ap. 2  
400089, Cluj Napoca, România

**16. NUMĂRUL(NUMERELE )AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot {număr}



**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE SA APARĂ PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR**

flacon de sticla de tip I x 10 ml, flacon de sticla de tip II x 50 ml

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

NARKAMON BIO, 100 mg/ml soluție injectabilă pentru câini, pisici, cabaline si măgari  
Ketamină

**2. CANTITATEA DE SUBSTANȚA (SUBSTANTE) ACTIVE**

Ketamină .....100 mg/ml  
(sub formă de clorhidrat de ketamină).....115,4 mg/ml

**3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE**

10 ml  
■

**4. CALE (CAI) DE ADMINISTRARE**

i.m., i.v.

**5. TIMP DE AȘTEPTARE**

Nu este destinat utilizării la animale destinate consumului uman.  
Nu se va utiliza la cabaline si măgari care produc lapte si carne destinate consumului uman.

**6. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**7. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}  
Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 28 zile

**8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

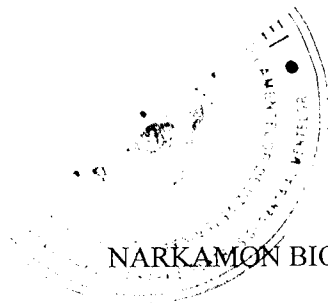
„Numai pentru uz veterinar”





**B. PROSPECT**





## PROSPECT

NARKAMON BIO, 100 mg/ml soluție injectabilă pentru câini, pisici, cabaline și măgari

### 1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICATIE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținător al autorizației de comercializare:

Bioveta Romania SRL, Str. Avram Iancu nr. 20, ap. 2, 400089, Cluj Napoca, România

Producător responsabil pentru eliberarea seriilor de produs:

Bioveta, a. s., Komenského 212/12, 683 23 Ivanovice na Hané, Cehia

Tel: +420517318500

Telefax: +420517318653

E-mail: comm@bioveta.cz

### 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

NARKAMON BIO, 100 mg/ml soluție injectabilă pentru câini, pisici, cai și măgari  
Ketamină

### 3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

1 ml soluție injectabilă conține:

**Substanță activă:**

Ketamină	100 mg
(sub formă de clorhidrat de ketamină)	115,4 mg

**Excipienți:**

Clorură de benzetoniu	0,10 mg
-----------------------	---------

### 4. INDICAȚIE(INDICAȚII)

Anestezie generală de scurtă durată pentru diagnostic și intervenții terapeutice la câini, pisici, cabaline și măgari.

### 5. CONTRAINDICAȚII

Nu se va utiliza acest produs în caz de insuficiență cardiovasculară, hepatică sau renală, epilepsie.

Nu se va administra ketamină la cabaline aflate în agitație necontrolată.

A nu se utiliza la animale cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la oricare din excipienți.

### 6. REACȚII ADVERSE

Dozele mari pot cauza deprimarea respirației.



Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, sau credeți ca medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.



## 7. SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici, cabaline și măgari

## 8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE CAI DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Mod de administrare: intramuscular sau intravenos.

Doza trebuie ajustată pentru fiecare animal în parte.

### Cabaline, măgari

Doza obișnuită este de 2 ml produs/100 kg greutate corporală (echivalent cu 2 mg ketamină/kg greutate corporală) pe cale i.v.

Narkamon Bio este indicat pentru a asigura în poziție culcat a animalului, pentru anestezie generală de scurtă durată sau pentru inițierea anesteziei inhalatorii la cai. După injectarea ketaminei, calul se va așeza culcat spontan. Pentru extinderea sau aprofundarea anesteziei, mai poate fi administrată suplimentar încă o doză.

Pentru administrarea ketaminei în siguranță este necesară premedicație sedativă, de ex. cu acepromazină 0,1 mg/kg greutate corporală, apoi guaifenesin 60-80 ml/100 kg greutate corporală (90-120 mg/kg greutate corporală) pe cale i.v. sau xylazină 2-3 ml/100 kg greutate corporală (0,4 – 0,6 mg/kg greutate corporală) pe cale i.v.

### Câini

Monoanestezie: 0,1 – 0,2 ml produs/kg greutate corporală (echivalent cu 10 – 20 mg ketamină/kg greutate corporală), pe cale intramusculară.

Opțiuni de combinare: atropină 0,05 mg/kg greutate corporală, i.v., i.m. sau s.c. împreună cu acepromazină în doză de 0,1 mg/kg greutate corporală, iar după efectul lor de inițiere se administrează NARKAMON BIO, în doză de 0,2 ml/10 kg greutate corporală (echivalent cu 2 mg ketamină/kg greutate corporală) pe cale i.v..

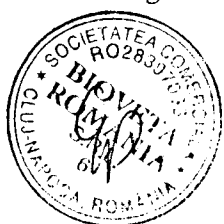
Altă opțiune: atropină 0,05 mg/kg greutate corporală împreună cu xylazină în doză de 2 mg/kg greutate corporală i.m., iar după efectul lor de inițiere se administrează NARKAMON BIO, în doză de 0,05 - 0,1 ml/kg greutate corporală (echivalent cu 5 - 10 mg ketamină/kg greutate corporală) pe cale i.m.

### Pisici

Monoanestezie: 0,2-0,4 ml produs/kg greutate corporală (echivalent cu 20 – 40 mg ketamină/kg greutate corporală), pe cale intramusculară.

Anestezie combinată: 0,1 – 0,2 ml produs/kg greutate corporală (echivalent cu 10 – 20 mg ketamină/kg greutate corporală), pe cale intramusculară.

Opțiuni de combinare: pentru a reduce salivarea, atropină 0,05 mg/kg greutate corporală împreună cu acepromazină în doză de 0,1- 0,15 mg/kg greutate corporală. După instalarea efectului lor, se administrează NARKAMON BIO, în doză de 0,2 ml/kg greutate corporală (echivalent cu 20 mg ketamină/kg greutate corporală) intramuscular sau atropină împreună cu xylazină în doză de 0,1 ml/kg greutate corporală (2 mg/kg greutate corporală) i.m. sau s.c., iar după efectul lor de inițiere se administrează NARKAMON BIO, în doză de 0,1 ml/kg greutate corporală (echivalent cu 10 mg ketamină/kg greutate corporală) pe cale intramusculară.





## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Dopul de cauciuc al flaconului nu trebuie perforat mai mult de 50 de ori.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este destinat utilizării la animale destinate consumului uman.

Nu se va utiliza la cabaline și măgari care produc lapte și carne destinate consumului uman.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemana copiilor.

A se păstra flaconul în ambalajul original, ferit de lumină. A se feri de îngheț.

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe etichetă.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile

## 12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALA SPECIALE

### Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

La animalele de talie mare se recomandă administrarea intravenoasă.

### Precauții speciale pentru utilizare

#### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Animalele trebuie examinate cu atenție înainte de administrare.

#### Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Acest produs are efecte foarte puternice. Se va evita auto-injectarea.

Protejați acul până în momentul administrării. Evitați contactul produsului cu ochii sau pielea.

În caz de contact cu pielea, spălați imediat zona afectată cu multă apă și îndepărtați hainele și încălțăminte contaminată.

În caz de contact cu ochii, spălați ochiul afectat cu multă apă. În caz de reacții adverse, cereți sfatul unui medic.

În caz de ingestie accidentală, trebuie să beți multă apă și solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta. **NU CONDUCEȚI AUTOVEHICULE CU MOTOR.**

În caz de auto-injectare accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului sau eticheta. Nu se fumează, nu se bea și nu se consumă alimente pe durata administrării.

Produsul nu se va administra de către femei însărcinate sau care alăptează, de persoane în vârstă, cu probleme cardiace sau respiratorii sau de către persoane cu diabet.

Informații pentru medic:

Nu lăsați pacientul nesupravegheat, mențineți funcția respiratorie. Tratamentul este simptomatic, de susținere.

#### Utilizare în perioada de gestație sau lactație

Gestație:

Nu se utilizează pe durata gestației.

Lactație:

Poate fi utilizat în perioada de lactație.

#### Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Pesticidele și insecticidele pot atenua efectul ketaminei.

**Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz**



Dozele mari pot cauza deprimarea respirației.

**Incompatibilitati**

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

**13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

**14. DATA CAND A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

**15. ALTE INFORMAȚII**

*Dimensiunile ambalajelor:*

Cutie de carton cu 1 flacon x 10 ml,

Cutie de carton cu 1 flacon x 50 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

Acest produs medicinal veterinar conține o substanță care da dependență.

În farmaciile veterinare este interzisă deținerea și comercializarea produselor medicinale veterinare care conțin substanțe aflate sub control național.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

