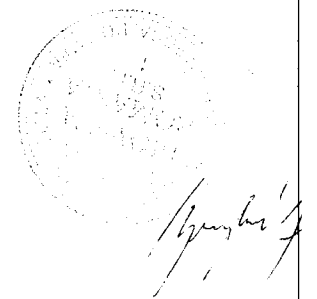


*Anexa I*

*[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, cai 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

### **Excipienti:**

Clorură de benzetoniu	0,10 mg
Edetat disodic	0,10 mg

(echivalent cu 0,11 mg edetat disodic dihidrat)

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție injectabilă

Solutie clară, incoloră

## **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

### **4.1 Specii țintă**

Câini, pisici, cai și măgari

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

Anestezie generală de scurtă durată pentru diagnostic și interventii terapeutice la caini, pisici, cai și magari.

### **4.3 Contraindicații**

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

Nu se va administra ketamină la caii aflati în agitație necontrolată.

A nu se utilizează la animale cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la oricare din excipienti.

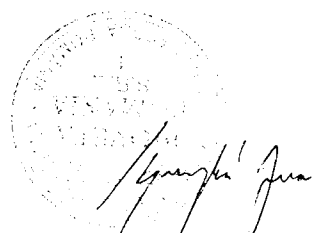
### **4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

La animalele de talie mare se recomandă administrarea intravenoasă.

### **4.5 Precauții speciale pentru utilizare**

#### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Animalele trebuie examineate 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. Protejati acul până în momentul administrării. Evitati contactul produsului cu ochii sau pielea.

În caz de contact cu pielea, spălati imediat zona afectată cu multă apă și îndepărtați hainele și încăltăminte contaminate.

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

În caz de ingestie accidentală, beiți multă apă și solicitați imediat sfatul medicului și prezențați prospectul produsului sau eticheta. NU CONDUCETI AUTOVEHICULE CU MOTOR.

În caz de auto-injectare accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezențați prospectul produsului sau eticheta. NU CONDUCETI AUTOVEHICULE CU MOTOR.

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 alăpteză, de persoane în vîrstă, cu probleme cardiace sau respiratorii sau de către persoane cu diabet.

Informatii pentru medic:

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

#### **4.6 Reacții adverse**

Dozele mari pot cauza deprimarea respirației.

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

Gestatie:

Nu se utilizează pe durata gestației.

Lactație:

Poate fi utilizat în perioada de lactație.

#### **4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacționare**

Pesticide și insecticidele pot atenua efectul ketaminei.

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

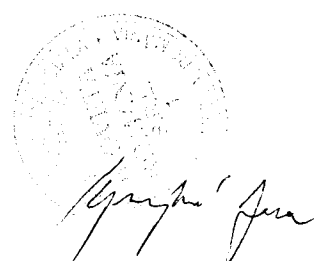
Mod de administrare: intramuscular sau intraveneos.

Doza trebuie ajustată pentru fiecare animal în parte.

##### **Cai, măgari**

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

Narkamon Bio 100 mg/ml soluție injectabilă este indicat pentru asezarea în poziție culcat a animalului, pentru anestezie generală de scurtă durată sau pentru inițierea anesteziei inhalatorii la cai. 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 sigurantă, este necesară premedicatie sedativă, de ex. cu acepromazină 0,1 mg/kg greutate corporală, apoi guaifenesin 60-80 ml/100 kg greutate corporala (90-120 mg/Kg greutate corporală) pe cale i.v. sau xylazină 2-3 ml/100 kg greutate corporala (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 intramusculara.

Optiuni 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 initiere se administreaza NARKAMON BIO 100 mg/ml solutie injectabilă, în doză de 0,2 ml/10 kg greutate corporală (echivalent cu 2 mg ketamină/kg greutate corporală) pe cale i.v.

Altă optiune: 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 initiere se administreaza NARKAMON BIO 100 mg/ml solutie injectabilă, 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 intramusculara.

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

Optiuni de combinare: pentru a reduce salivatia, 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 100 mg/ml solutie injectabilă, 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 corporala (2 mg/kg greutate corporală) i.m. sau s.c., iar după efectul lor de initiere se administreaza NARKAMON BIO 100 mg/ml solutie injectabilă, în doză de 0,1 ml/kg greutate corporală (echivalent cu 10 mg ketamină/kg greutate corporală) pe cale intramusculara.

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

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

Dozele mari pot cauza deprimarea respiratiei.

## 4.11 Timp de aşteptare

Nu este destinat utilizării la animale destinate consumului uman.

Nu se va utiliza la cai 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 100 mg/ml solutie injectabila contine anestezicul testat clinic ketamină, care induce anestezie disociativă și este potrivită pentru toate speciile de animale. Schimbarea stării de consientă 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 senzatiilor dureroase, respectiv analgezia. Această stare a animalului ce apare după administrația 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 partiale 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 usor 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 salivatia 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 administrații repetitive. Ketamina poate fi combinată cu toți agentii 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**

Dupa administrare, ketamina este rapid absorbită și distribuită în organele tinta.

Concentrația plasmatică maximă după administrația intramusculară este atinsă în 5 până la 19,4 minute. Timpul de înjumătărire este de aproximativ 60 – 80 minute. Biodisponibilitatea este de aproximativ 90%. Este metabolizată în ficat și este parțial degradată în metaboliti farmacologici activi (norketamina) și inactivi. Eliminarea din corp se realizează prin urina.

## **6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

### **6.1 Lista excipientilor**

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 de zile

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



A se păstra flaconul în ambalajul original, ferit de lumină. A se fieri de îngheț.  
A se pastra la temperaturi sub 25°C.

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

Flacon de sticlă incoloră (tip I pentru flaconul de 10 ml și 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, Cluj Napoca 400569, România

### **8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

150020

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

26.01.2015

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

Noiembrie 2019

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

Se eliberează numai pe bază de rețeta veterinară.

Acest produs medicinal veterinar conține o substanță care dă dependentă.


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

A handwritten signature in black ink, appearing to read "Sergiu Popescu".

ANEXA cu 3

**A. ETICHETARE**



*Gheorghe Iancu*

**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, cai 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 )

**Excipienti:**

Clorură de benzoniu  
Edeat disodic

**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, cai și măgari

**6. INDICAȚII**

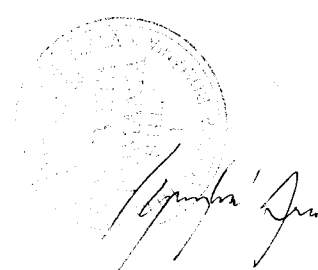
Anestezie generală de scurtă durată pentru diagnostic și interventii terapeutice la câini, pisici, cai și măgari.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

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

**8. TEMPORALITATE**

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



## **9. ATENȚIONĂRI 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 pastra la temperaturi sub 25°C.

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

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

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

„Numai pentru uz veterinar” - se eliberează numai pe bază de reteta veterinara.

Acest produs medicinal veterinar contine o substanta care da dependentă.

## **14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ SI VEDEREA COPIILOR”**

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

## **15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Bioveta Romania SRL, Str. Avram Iancu nr. 20, ap. 2, Cluj Napoca 400569, România

## **16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

150020

## **17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot {număr}



**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE SP 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, cai și 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. TEMPORALITATE**

Nu este destinat utilizării la animale destinate consumului uman.

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

**6. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot {număr}

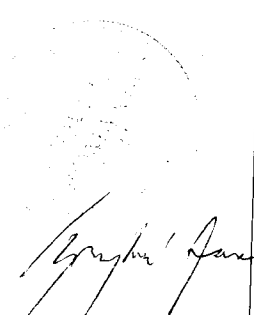
**7. DATA EXPIRARII**

EXP {lună/an}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 28 zile

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

„Numai pentru uz veterinar”



America

**B. PROSPECT**

Younger son

## **PROSPECT**

NARKAMON BIO 100 mg/ml soluție injectabilă pentru câini, pisici, cai 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, Cluj Napoca 400569, România

Producător responsabil pentru eliberarea seriilor de produs:

Bioveta, a. s., Komenského 212, 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

**Excipienti:**

Clorură de benzetoniu	0,10 mg
Edetat disodic	0,10 mg
(echivalent cu 0,11 mg edetat disodic dihidrat)	

### **4. INDICAȚII**

Anestezie generală de scurtă durată pentru diagnostic și interventii terapeutice la câini, pisici, cai și măgari.

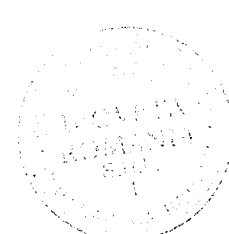
### **5. CONTRAINDICAȚII**

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

Nu se va administra ketamină la caii aflati în agitație necontrolată.

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

### **6. REACȚII ADVERSE**



Dozele mari pot cauza deprimarea respiratiei.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

## 7. SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici, cai și măgari

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

Mod de administrare: intramuscular sau intravenos.

Doza trebuie ajustată pentru fiecare animal în parte.

### Cai, măgari

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

Narkamon Bio 100 mg/ml solutie injectabilă este indicat pentru a asezarea în pozitie culcat a animalului, pentru anestezie generală de scurtă durată sau pentru initierea anesteziei inhalatorii la cai. Dupa 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 sigurantă, este necesară premedicatie sedativă, de ex. cu acepromazină 0,1 mg/kg greutate corporală, apoi guaifenesin 60-80 ml/100 kg greutate corporala (90-120 mg/kg greutate corporală) pe cale i.v. sau xylazină 2-3 ml/100 kg greutate corporala (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.

Optiuni 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 initiere se administreaza NARKAMON BIO 100 mg/ml solutie injectabilă, 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 initiere se administreaza NARKAMON BIO 100 mg/ml solutie injectabilă, 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.

Optiuni de combinare: pentru a reduce salivatia, 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 100 mg/ml solutie injectabilă, 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 corporala (2 mg/kg greutate corporală) i.m. sau s.c., iar după efectul lor de initiere se administreaza NARKAMON BIO 100 mg/ml solutie injectabilă, în doză de 0,1 ml/kg greutate corporală (echivalent cu 10 mg ketamină/kg greutate corporală) pe cale intramusculara.



## **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 cai și măgari care produc lapte și carne destinate consumului uman.

## **11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A nu se lăsa la îndemâna și vederea 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 utilizează după data de expirare înscrisă pe etichetă.

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

## **12. ATENȚIONĂRI SPECIALE**

### **Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

La animalele de talie mare se recomandă administrarea intravenoasă.

### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Animalele trebuie examineate 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 încăltăminte contaminate.

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

În caz de ingestie accidentală, trebuie să beti multă apă și solicitați imediat sfatul medicului și prezențați prospectul produsului sau eticheta. NU CONDUCETI AUTOVEHICULE CU MOTOR.

În caz de auto-injectare accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezențați prospectul produsului sau eticheta. NU CONDUCETI AUTOVEHICULE CU MOTOR.

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 vîrstă, 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 sustinere.

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

Gestăție:

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 respiratiei.

**Incompatibilitati**

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

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

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

**14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

Noiembrie 2019

**15. ALTE INFORMAȚII**

*Dimensiunile ambalajelor:*

Cutie de carton cu 1 flacon x 10 ml,

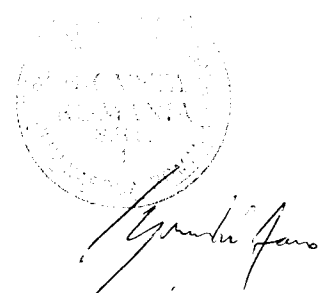
Cutie de carton cu 1 flacon x 50 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de reteta veterinara.

Acest produs medicinal veterinar contine o substantă care da dependentă.

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



A handwritten signature is placed over a circular official stamp. The stamp contains text in a language that appears to be Romanian, likely indicating a government or veterinary authority's approval. The signature is written in black ink and is somewhat stylized.