

[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

Excipienți:

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

(echivalent cu 0,11 mg edetat disodic dihidrat)

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, cai și măgari

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Anestezie generală de scurtă durată pentru diagnostic și intervenții terapeutice la câini, pisici, cai 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 cai aflați în agitație necontrolată.

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

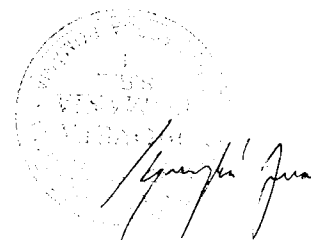
4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

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 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 CONDUCEȚI 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 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.

4.6 Reacții adverse

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 și 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.

Cai, 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 100 mg/ml soluție injectabilă este indicat pentru așezarea 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 100 mg/ml soluție 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 xylazina în doză de 2 mg/kg greutate corporală i.m., iar după efectul lor de inițiere se administrează NARKAMON BIO 100 mg/ml soluție 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.

Opțiuni de combinare: pentru a reduce salivă, 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 soluție 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 corporală (2 mg/kg greutate corporală) i.m. sau s.c., iar după efectul lor de inițiere se administrează NARKAMON BIO 100 mg/ml soluție injectabilă, 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 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 soluție injectabilă conține anestezicul testat clinic ketamină, care induce anestezie disociativă și este potrivită pentru toate speciile de animale. Schimbarea stării de conștiință 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 ce 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 corepsunde 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
Edecat 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 feri de îngheț.
A se păstra la temperaturi sub 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, 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 rețetă veterinară.

Acest produs medicinal veterinar conține o substanță care da dependență.



ANEXA III
ETICHETARE ȘI PROSPECT

Styphla

ANEXA nr 3

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, 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)

Excipienți:

Clorură de benzetoni
Edetat 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 intervenții 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. 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.



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 păstra 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. 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 rețetă veterinară.

Acest produs medicinal veterinar conține o substanță care este dependentă.

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ ȘI VEDEREA COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemână și vederea copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI 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 FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot {număr}

A circular stamp with illegible text inside, overlaid with a handwritten signature in dark ink.

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

flacon de sticlă de tip I x 10 ml, flacon de sticlă 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 SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) 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 cai și măgari care produc lapte și carne destinate consumului uman.

6. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

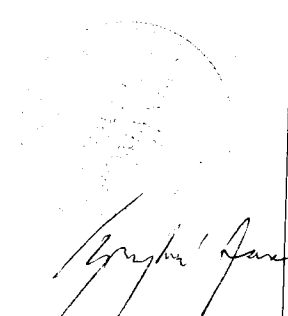
Lot {număr}

7. DATA EXPIRĂRII

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

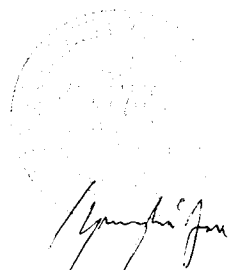
8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

„Numai pentru uz veterinar”

A handwritten signature in black ink is written over a faint, circular official stamp. The signature appears to be 'G. G. G. G.' followed by a flourish. The stamp is mostly illegible but seems to contain some text around the perimeter.

AMER 4.4

B. PROSPECT

A circular stamp, likely a company or organizational seal, is located in the bottom right corner. It contains some text that is difficult to read due to the quality of the scan. Below the stamp is a handwritten signature.

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

Excipienți:

Clorură de benzetoni	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 intervenții 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 cai aflați 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, 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 obișnuită 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 a așezarea 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 100 mg/ml soluție injectabilă, în doză de 0,2 ml/10 kg greutate corporală (echivalent cu 2 mg ketamină/kg greutate corporală) pe cale i.v..

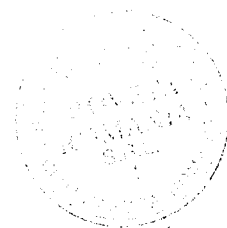
Altă opțiune: atropină 0,05 mg/kg greutate corporală împreună cu xylazină în doză de 2 mg/kg greutate corporală i.m., iar după efectul lor de inițiere se administrează NARKAMON BIO 100 mg/ml soluție injectabilă, în doză de 0,05 - 0,1 ml/kg greutate corporală (echivalent cu 5 - 10 mg ketamină/kg greutate 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.

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 100 mg/ml soluție 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 corporală (2 mg/kg greutate corporală) i.m. sau s.c., iar după efectul lor de inițiere se administrează NARKAMON BIO 100 mg/ml soluție injectabilă, în doză de 0,1 ml/kg greutate corporală (echivalent cu 10 mg ketamină/kg greutate corporală) pe cale intramusculară.



[Handwritten signature]

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 utiliza 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 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-injecția.

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 prospectul produsului sau eticheta. **NU CONDUCEȚI AUTOVEHICULE CU MOTOR.**

În caz de auto-injecție accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului sau eticheta. **NU CONDUCEȚI 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 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.

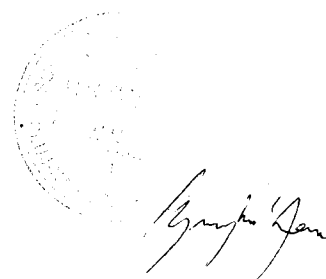
Lactație:

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

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,

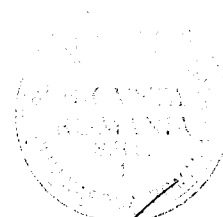
Cutie de carton cu 1 flacon x 50 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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

Acest produs medicinal veterinar conține o substanță care da dependență.

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



Gandru fano