

Narkamon Bio

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

Compoziție

Substanță activă:

Ketamină	100,0 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)	

Indicații

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

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.

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.

Specii țintă

Câini, pisici, cai și măgari.

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 animalul, 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 salivația, 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.

Recomandări privind administrarea corectă

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

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.

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.

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-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 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.

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

Dozele mari pot cauza deprimarea respirației.

Incompatibilități

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

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.

Alte informații

Dimensiunile ambalajelor

Cutie de carton cu 1 flacon x 10 ml,

Cutie de carton cu 1 flacon x 50 ml.

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară. Acest produs medicinal veterinar conține o substanță care dă dependență.

Producător

Bioveta, a. s., Komenskeho 212, 683 23 Ivanovice na Hane, Cehia.