

## **OZNAČENÍ NA OBALU**

**PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**

{krabička 1x10 ml, 1x50 ml}

**1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

NARKAMON 100 mg/ml injekční roztok  
Ketaminum

**2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK**

1 ml přípravku obsahuje:

**Léčivá látka:**

|                               |           |
|-------------------------------|-----------|
| Ketaminum                     | 100 mg    |
| (jako ketamini hydrochloridum | 115,4 mg) |

**3. LÉKOVÁ FORMA**

Injekční roztok.

**4. VELIKOST BALENÍ**

10 ml  
50 ml

**5. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT**

Psi, kočky, koně a osli.

**6. INDIKACE**

Krátkodobá narkóza u psů, koček, koní a oslů pro diagnostické a terapeutické zákroky.

**7. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ**

Intramuskulární nebo intravenózní podání. U velkých zvířat se doporučuje intravenózní podání.

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

**8. OCHRANNÁ(É) LHŮTA(Y)**

Není určeno pro potravinová zvířata.

Nepoužívat u koní a oslů, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.

**9. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE (JSOU) NUTNÉ (Á)**

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

**10. DATUM EXPIRACE**

EXP: {měsíc/rok}

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: 28 dnů.

**11. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte injekční lahvičku v krabici, aby byla chráněna před světlem.  
Chraňte před mrazem.

**12. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA**

Zneškodňování odpadu: čtěte příbalovou informaci.

**13. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“ A PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ TÝKAJÍCÍ SE VÝDEJE A POUŽITÍ, POKUD JE JICH TŘEBA**

Pouze pro zvířata.

Na předpis.

**OPL**

**14. OZNAČENÍ „UCHOVÁVAT MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ“**

Uchovávat mimo dohled a dosah dětí.

**15. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Bioveta, a.s.  
Komenského 212  
683 23 Ivanovice na Hané  
Česká republika

**16. REGISTRAČNÍ ČÍSLO**

96/052/12-C

**17. ČÍSLO ŠARŽE OD VÝROBCE**

Šarže: {číslo}

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU MALÉ VELIKOSTI**

{etiketa 10 ml, 50 ml}

**1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

NARKAMON 100 mg/ml injekční roztok  
Ketaminum

**2. MNOŽSTVÍ LÉČIVÉ(ÝCH) LÁTKY(EK)**

1 ml přípravku obsahuje:

**Léčivá látka:** Ketaminum (jako ketamini hydrochloridum) 100 mg

**3. OBSAH VYJÁDRĚNÝ HMOTNOSTÍ, OBJEMEM NEBO POČTEM DÁVEK**

10 ml  
50 ml

**4. CESTY PODÁNÍ**

i.m., i.v.

**5. OCHRANNÁ(É) LHŮTA(Y)**

Nepoužívat u koní a oslů, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.

**6. ČÍSLO ŠARŽE**

Šarže: {číslo}

**7. DATUM EXSPIRACE**

EXP: {měsíc/rok}

Po 1. otevření spotřebujte do: \_\_/\_\_/\_\_

**8. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“**

Pouze pro zvířata.