

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Narcostop 5 mg/ml - injekčný roztok pre psov a mačky

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každý ml obsahuje:

Účinná látka:

Atipamezol hydrochlorid 5,0 mg
(zodpovedá 4,27 mg atipamezolu)

Pomocné látky:

Kvalitatívne zloženie pomocných látok a iných zložiek	Kvantitatívne zloženie, ak sú tieto informácie dôležité pre správne podanie veterinárneho lieku
Metylparabén (E 218)	1,0 mg
Chlorid sodný	
Kyselina chlorovodíková (na úpravu pH)	
Hydroxid sodný (na úpravu pH)	
Voda na injekcie	

Číry, bezfarebný, sterilný, vodný roztok.

3. KLINICKÉ ÚDAJE

3.1 Cieľové druhy

Psy a mačky.

3.2 Indikácie na použitie pre každý cieľový druh

Atipamezol hydrochlorid eliminuje sedatívne a kardiovaskulárne účinky alfa-2-agonistov, ako sú medetomidín a dexmedetomidín, pri psoch a mačkách.

3.3 Kontraindikácie

Nepoužívať pri :

- chovných zvieratách
 - pri zvieratách s ochoreniami pečene, obličiek alebo srdca
- Pozri tiež časť 3.7

3.4 Osobitné upozornenia

Pred podaním akéhokoľvek krmiva alebo tekutín zvierat'u sa uistite, že prehltací reflex je plne obnovený.

3.5 Osobitné opatrenia na používanie

Osobitné opatrenia na bezpečné používanie u cieľových druhov:

Po podaní veterinárneho lieku zvieratá musia byť umiestnené na maximálne kľudnom mieste. Pri prebúdzaní sa nesmú zvieratá nechať bez dozoru.

Kvôli odlišným odporúčaniam pre dávkovanie treba dávať pozor pri používaní veterinárneho lieku „off-label“ pri iných zvieratách ako sú cieľové druhy.

Ak okrem medetomidínu boli podané aj iné sedatíva, treba mať na pamäti, že ich účinok pretrváva aj po reverzii účinku (dex)medetomidínu.

Atipamezol nemá antagonistický účinok voči ketamínu, ktorý môže spôsobiť kŕče pri psoch a vyvolať kŕče pri mačkách, keď sa používa samostatne. Nepoužívajte atipamezol skôr ako 30-40 minút po súčasnom podaní ketamínu.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Kvôli silnej farmakologickej aktivite atipamezolu sa treba vyvarovať kontaktu veterinárneho lieku s kožou, očami alebo sliznicami. V prípade náhodného poliatia sa musia postihnuté miesta okamžite opláchnuť tečúcou vodou. Ak iritácia naďalej pretrváva vyhľadajte lekársku pomoc. Kontaminované šatstvo, ktoré je v kontakte s kožou odstráňte.

Vyvarujte sa náhodnému perorálnemu príjmu alebo autoinjekcii. V prípade náhodného požitia alebo samoinjikovania ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi písomnú informáciu pre používateľov alebo obal.

Osobitné opatrenia na ochranu životného prostredia:

Neuplatňujú sa.

3.6 Nežiaduce účinky

Psy a mačky:

Zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat):	hyperaktivita, zvukové prejavy ^a , nekontrolovaná urinácia, nekontrolovaná defekácia tachykardia zvýšené slinenie, vracanie tremor svalstva zvýšená frekvencia dychu
Veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):	hypotenzia ^b sedácia ^c , predĺžené prebúdzanie ^d hypotermia ^e

^a Atypické.

^b Prechodný účinok, ktorý sa pozoroval počas prvých 10 minút po podaní injekcie atipamezol hydrochloridu.

^c Opakovaný výskyt.

^d Čas prebudenia sa po podaní atipamezolu nemusí skrátiť.

^e Len pri mačkách, pri používaní nízkych dávok na čiastočnú reverziu účinkov medetomidínu alebo dexmedetomidínu. Je potrebné jej zabrániť, a to aj po prebudení zo sedácie.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti veterinárneho lieku. Hlásenia sa majú zasielať prednostne prostredníctvom veterinárneho lekára buď držiteľovi rozhodnutia o registrácii alebo jeho miestnemu zástupcovi, alebo príslušnému národnému orgánu prostredníctvom národného systému hlásenia. Príslušné kontaktné údaje nájdete v písomnej informácii pre používateľov.

3.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Bezpečnosť veterinárneho lieku nebola potvrdená počas gravidity a laktácie.

Gravidita a laktácia:

Neodporúča sa používať počas gravidity a laktácie.

3.8 Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií

Simultánna aplikácia atipamezolu s ostatnými centrálné pôsobiacimi farmaceutickými prípravkami ako diazepam, acepromazín alebo opiáty sa neodporúča.

3.9 Cesty podania a dávkovanie

Intramuskulárne použitie.

Atipamezol hydrochlorid sa aplikuje 15-60 min po aplikácii medetomidín hydrochloridu alebo dexmedetomidín hydrochloridu.

Na zaistenie podania správnej dávky je potrebné čo najpresnejšie stanoviť živú hmotnosť.

Psy: Intramuskulárna dávka atipamezol hydrochloridu [v µg] je päťnásobkom predošlej dávky medetomidín hydrochloridu alebo desaťnásobkom dávky dexmedetomidín hydrochloridu. Kvôli päťnásobne vyššej koncentrácii účinnej látky (atipamezol hydrochlorid) v tomto veterinárnom lieku oproti koncentrácii lieku, ktorý obsahuje 1 mg medetomidín hydrochloridu v mililitri a desaťnásobne vyššej koncentrácii v porovnaní s liekmi, ktoré obsahujú 0,5 mg dexmedetomidín hydrochloridu, podávajú sa rovnaké objemy oboch liekov.

Príklad dávkovania pre psov:

Dávka injekčného roztoku medetomidínu 1 mg/ml	Dávka injekčného roztoku Narcostop 5 mg/ml pre psov
0,04 ml/kg živej hmotnosti (ž.hm.), t.j. 40 µg/kg ž.hm.	0,04 ml/kg ž.hm. t.j. 200 µg/kg ž.hm.
Dávka injekčného roztoku dexmedetomidínu 0,5 mg/ml	Dávka injekčného roztoku Narcostop 5 mg/ml pre psov
0,04 ml/kg živej hmotnosti (ž.hm.), t.j. 20 µg/kg ž.hm.	0,04 ml/kg ž.hm. t.j. 200 µg/kg ž.hm.

Mačky: Intramuskulárna dávka atipamezol hydrochloridu [v µg] je dva a pol násobkom predošlej dávky medetomidín hydrochloridu alebo päťnásobkom dávky dexmedetomidín hydrochloridu. Kvôli päťnásobne vyššej koncentrácii účinnej látky (atipamezol hydrochlorid) v tomto veterinárnom lieku oproti koncentrácii lieku, ktorý obsahuje 1 mg medetomidín hydrochloridu na mililiter a desaťnásobne vyššej koncentrácii v porovnaní s liekmi, ktoré obsahujú 0,5 mg dexmedetomidín hydrochloridu, podávajú sa polovičné objemy veterinárneho lieku ako boli predošlé objemy medetomidínu alebo dexmedetomidínu.

Príklad dávkovania pre mačky:

Dávka injekčného roztoku medetomidínu 1 mg/ml	Dávka injekčného roztoku Narcostop 5 mg/ml pre mačky
0,08 ml/kg živej hmotnosti (ž.hm.), t.j. 80 µg/kg ž.hm.	0,04 ml/kg ž.hm. t.j. 200 µg/kg ž.hm.
Dávka injekčného roztoku dexmedetomidínu 0,5 mg/ml	Dávka injekčného roztoku Narcostop 5 mg/ml pre mačky
0,08 ml/kg živej hmotnosti (ž.hm.), t.j. 40 µg/kg ž.hm.	0,04 ml/kg ž.hm. t.j. 200 µg/kg ž.hm.

Čas prebudenia sa skrúti na asi 5 minút. Zviera bude schopné pohybu približne po 10 minútach po podaní veterinárneho lieku.

3.10 Príznaky predávkovania (a ak je to potrebné, núdzové postupy, antidotá)

V prípade predávkovania atipamezol hydrochloridu môže dôjsť k prechodnej tachykardii a k nadmernej čulosti (hyperaktivita, tremor svalstva). Tieto symptómy môžu byť eliminované podaním subklinických dávok (dex)medetomidín hydrochloridu.

Pri náhodnej aplikácii atipamezol hydrochloridu zvieratám bez predchádzajúceho ošetrenia (dex)medetomidín hydrochloridom môže dôjsť k hyperaktivite alebo tremoru svalstva. Tento účinok pretrváva asi 15 minút.

Nadmerná čulosť pri mačkách sa dá najlepšie zvládnuť minimalizáciou vonkajších podnetov.

3.11 Osobitné obmedzenia používania a osobitné podmienky používania vrátane obmedzení používania antimikrobiálnych a antiparazitických veterinárnych liekov s cieľom obmedziť riziko vzniku rezistencie

3.12 Ochranné lehoty

Netýka sa.

4. FARMAKOLOGICKÉ ÚDAJE

4.1 ATCvet kód: QV03AB90

4.2 Farmakodynamika

Atipamezol je účinný a selektívny blokátor α_2 -receptorov (α_2 -antagonista), ktorý uvoľňuje neurotransmitter noradrenalin z centrálného a periférneho nervového systému. To vedie k aktivácii centrálného nervového systému cez aktiváciu sympatika. Iné farmakodynamické účinky, ako napríklad účinok na kardiovaskulárny systém, sú slabé – ale pozoruje sa prechodné zníženie krvného tlaku do 10 minút po podaní atipamezol hydrochloridu.

Ako α_2 -antagonista je atipamezol schopný eliminovať (alebo inhibovať) účinok látok aktivujúcich α_2 -recepty, ako sú medetomidín alebo dexmedetomidín. Atipamezol eliminuje sedatívny účinok (dex)medetomidín hydrochloridu pri psoch a mačkách, pričom sa môže pozorovať prechodné zvýšenie srdcovej frekvencie.

4.3 Farmakokinetika

Atipamezol hydrochlorid sa rýchlo absorbuje po intramuskulárnej injekcii. Maximálne koncentrácie v centrálnom nervovom systéme sa dosiahnu za 10-15 minút. Distribučný objem (V_d) je asi 1-2,5 l/kg. Polčas rozpadu ($t_{1/2}$) atipamezol hydrochloridu je približne 1 hodina. Atipamezol hydrochlorid sa metabolizuje úplne a rýchlo. Metabolity sú vylučované hlavne močom a výkalmi.

5. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

5.1 Závažné inkompatibility

Z dôvodu chýbania štúdií kompatibility sa tento veterinárny liek nesmie miešať s inými veterinárnymi liekmi.

5.2 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 3 roky

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 28 dní

5.3 Osobitné upozornenia na uchovávanie

Neuchovávať v mrazničke.

Injekčnú liekovku uchovávať v škatuli, aby bola chránená pred svetlom.

5.4 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Sklenená injekčná liekovka (typu I) s gumenou zátkou (typu I) s obsahom 10 ml injekčného roztoku.

Kartónová škatuľka s 1 injekčnou liekovkou s obsahom 10 ml.

Kartónová škatuľka s 5 injekčnými liekovkami s obsahom 10 ml.

Kartónová škatuľka s 10 injekčnými liekovkami s obsahom 10 ml.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

5.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov.

Lieky sa nesmú likvidovať prostredníctvom odpadovej vody ani odpadu v domácnostiach.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riad'te systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek.

6. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Le Vet B.V.

7. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)

96/039/DC/10-S

8. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 15/07/2010

9. DÁTUM POSLEDNEJ REVÍZIE SÚHRNU CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

12/2025

10. KLASIFIKÁCIA VETERINÁRNEHO LIEKU

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

Kartónová škatuľka

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Narcostop 5 mg/ml - injekčný roztok

2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOK

Každý ml obsahuje:

Atipamezol hydrochlorid 5,0 mg
(zodpovedá 4,27 mg atipamezolu)

3. VEĽKOSŤ BALENIA

10 ml
5 x 10 ml
10 x 10 ml

4. CIEĽOVÉ DRUHY

Psy a mačky.



5. INDIKÁCIE

6. CESTY PODANIA

i.m.

7. OCHRANNÉ LEHOTY

8. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mesiac/rok}
Po prvom prepichnutí zátky použiť do 28 dní.
Po prvom prepichnutí zátky použiť do.....

9. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Neuchovávať v mrazničke.
Injekčnú liekovku uchovávať v škatuli, aby bola chránená pred svetlom.

10. OZNAČENIE „PRED POUŽITÍM SI PREČÍTAJTE PÍ SOMNÚ INFORMÁCIU PRE POUŽÍVATEĽOV“

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

11. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

12. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“
--

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

13. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Le Vet B.V.

14. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)

96/039/DC/10-S

15. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot {číslo}

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE

Injekčná liekovka

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Narcostop



2. KVANTITATÍVNE ÚDAJE O ÚČINNÝCH LÁTKACH

Atipamezol hydrochlorid 5 mg/ml

3. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

4. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mesiac/rok}

Po prvom prepichnutí zátky použiť do 28 dní.

Po prvom prepichnutí zátky použiť do.....

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

1. Názov veterinárneho lieku

Narcostop 5 mg/ml - injekčný roztok pre psov a mačky

2. Zloženie

Každý ml obsahuje:

Účinná látka:

Atipamezol hydrochlorid 5,0 mg
(zodpovedá 4,27 mg atipamezolu)

Pomocné látky:

Metylparabén (E 218) 1,0 mg

Číry, bezfarebný, sterilný, vodný roztok.

3. Cieľové druhy

Psy a mačky.



4. Indikácie na použitie

Psy a mačky:

Atipamezol hydrochlorid eliminuje sedatívne a kardiovaskulárne účinky alfa-2-agonistov, ako sú medetomidín a dexmedetomidín, pri psoch a mačkách.

5. Kontraindikácie

Nepoužívať pri :

- chovných zvieratách
- pri zvieratách s ochoreniami pečene, obličiek alebo srdca

6. Osobitné upozornenia

Osobitné upozornenia:

Pred podaním akéhokoľvek krmiva alebo tekutín zvierat'u sa uistite, že prehltací reflex je plne obnovený.

Osobitné opatrenia na bezpečné používanie pri cieľových druhoch:

Po podaní veterinárneho lieku zvieratá musia byť umiestnené na maximálne kludnom mieste. Pri prebúdzaní sa nesmú zvieratá nechať bez dozoru.

Kvôli odlišným odporúčaniam pre dávkovanie treba dávať pozor pri používaní veterinárneho lieku „off-label“ pri iných zvieratách ako sú cieľové druhy.

Ak okrem medetomidínu boli podané aj iné sedatíva, treba mať na pamäti, že ich účinok pretrváva aj po reverzii účinku (dex)medetomidínu.

Atipamezol nemá antagonistický účinok voči ketamínu, ktorý môže spôsobiť kŕče pri psoch a vyvolať kŕče pri mačkách, keď sa používa samostatne. Nepoužívajte atipamezol skôr ako 30-40 minút po súčasnom podaní ketamínu.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Kvôli silnej farmakologickej aktivite atipamezolu sa treba vyvarovať kontaktu veterinárneho lieku s kožou, očami alebo sliznicami. V prípade náhodného poliatia sa musia postihnuté miesta okamžite opláchnuť tečúcou vodou. Ak iritácia naďalej pretrváva vyhľadajte lekársku pomoc. Kontaminované šatstvo, ktoré je v kontakte s kožou odstráňte.

Vyvarujte sa náhodnému perorálnemu príjmu alebo autoinjekcii. V prípade náhodného požitia alebo samoinjikovania ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi písomnú informáciu pre používateľov alebo obal.

Gravidita a laktácia:

Bezpečnosť veterinárneho lieku nebola potvrdená počas gravidity a laktácie.

Neodporúča sa používať počas gravidity a laktácie.

Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií:

Simultánna aplikácia atipamezolu s ostatnými centrálné pôsobiacimi farmaceutickými prípravkami ako diazepam, acepromazín alebo opiáty sa neodporúča.

Predávkovanie:

V prípade predávkovania atipamezol hydrochloridu môže dôjsť k prechodnej tachykardii a k nadmernej čulosti (hyperaktivita, tremor svalstva). Tieto symptómy môžu byť eliminované podaním subklinických dávok (dex)medetomidín hydrochloridu.

Pri náhodnej aplikácii atipamezol hydrochloridu zvieratám bez predchádzajúceho ošetrenia (dex)medetomidín hydrochloridom môže dôjsť k hyperaktivite alebo tremoru svalstva. Tento účinok pretrváva asi 15 minút.

Nadmerná čulosť pri mačkách sa dá najlepšie zvládnuť minimalizáciou vonkajších podnetov.

Závažné inkompatibility:

Z dôvodu chýbania štúdií kompatibility sa tento veterinárny liek nesmie miešať s inými veterinárnymi liekmi.

7. Nežiaduce účinky

Psy a mačky:

Zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat):	hyperaktivita, zvukové prejavy ^a , nekontrolovaná urinácia, nekontrolovaná defekácia tachykardia zvýšené slinenie, vracanie tremor svalstva zvýšená frekvencia dychu
Veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):	hypotenzia ^b sedácia ^c , predĺžené prebúdanie ^d hypotermia ^e

^a Atypické.

^b Prechodný účinok, ktorý sa pozoroval počas prvých 10 minút po podaní injekcie atipamezol hydrochloridu.

^c Opakovaný výskyt.

^d Čas prebudenia sa po podaní atipamezolu nemusí skrátiť.

^e Len pri mačkách, pri používaní nízkych dávok na čiastočnú reverziu účinkov medetomidínu alebo dexmedetomidínu. Je potrebné jej zabrániť, a to aj po prebudení zo sedácie.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti lieku. Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré ešte nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, kontaktujte v prvom rade veterinárneho lekára. Nežiaduce účinky môžete oznámiť aj držiteľovi rozhodnutia o registrácii alebo miestnemu zástupcovi držiteľa rozhodnutia o registrácii prostredníctvom kontaktných údajov na konci tejto písomnej informácie alebo prostredníctvom národného systému hlásenia:

Ústav štátnej kontroly veterinárnych biopreparátov a liečiv

Biovetská 34

949 01 Nitra

Slovenská republika

Tel.: +421 37 69 33 541

e-mail: neziaduce_ucinky@uskvbl.sk

Webová stránka: www.uskvbl.sk časť Farmakovigilancia

8. Dávkovanie pre každý druh, cesty a spôsob podania lieku

Intramuskulárne použitie.

Atipamezol hydrochlorid sa aplikuje 15-60 min po aplikácii medetomidín hydrochloridu alebo dexmedetomidín hydrochloridu.

Na zaistenie podania správnej dávky je potrebné čo najpresnejšie stanoviť živú hmotnosť.

Psy: Intramuskulárna dávka atipamezol hydrochloridu [v µg] je päťnásobkom predošlej dávky medetomidín hydrochloridu alebo desaťnásobkom dávky dexmedetomidín hydrochloridu. Kvôli päťnásobne vyššej koncentrácii účinnej látky (atipamezol hydrochlorid) v tomto veterinárnom lieku oproti koncentrácii lieku, ktorý obsahuje 1 mg medetomidín hydrochloridu v mililitri a desaťnásobne vyššej koncentrácii v porovnaní s liekmi, ktoré obsahujú 0,5 mg dexmedetomidín hydrochloridu, podávajú sa rovnaké objemy oboch liekov.

Príklad dávkovania pre psov:

Dávka injekčného roztoku medetomidínu 1 mg/ml	Dávka injekčného roztoku Narcostop 5 mg/ml pre psov
0,04 ml/kg živej hmotnosti (ž.hm.), t.j. 40 µg/kg ž.hm.	0,04 ml/kg ž.hm. t.j. 200 µg/kg ž.hm.
Dávka injekčného roztoku dexmedetomidínu 0,5 mg/ml	Dávka injekčného roztoku Narcostop 5 mg/ml pre psov
0,04 ml/kg živej hmotnosti (ž.hm.), t.j. 20 µg/kg ž.hm.	0,04 ml/kg ž.hm. t.j. 200 µg/kg ž.hm.

Mačky: Intramuskulárna dávka atipamezol hydrochloridu [v µg] je dva a pol násobkom predošlej dávky medetomidín hydrochloridu alebo päťnásobkom dávky dexmedetomidín hydrochloridu. Kvôli päťnásobne vyššej koncentrácii účinnej látky (atipamezol hydrochlorid) v tomto veterinárnom lieku oproti koncentrácii lieku, ktorý obsahuje 1 mg medetomidín hydrochloridu na mililiter a desaťnásobne vyššej koncentrácii v porovnaní s liekmi, ktoré obsahujú 0,5 mg dexmedetomidín hydrochloridu, podávajú sa polovičné objemy veterinárneho lieku ako boli predošlé objemy medetomidínu alebo dexmedetomidínu.

Príklad dávkovania pre mačky:

Dávka injekčného roztoku medetomidínu 1 mg/ml	Dávka injekčného roztoku Narcostop 5 mg/ml pre mačky
0,08 ml/kg živej hmotnosti (ž.hm.), t.j. 80 µg/kg ž.hm.	0,04 ml/kg ž.hm. t.j. 200 µg/kg ž.hm.
Dávka injekčného roztoku dexmedetomidínu 0,5 mg/ml	Dávka injekčného roztoku Narcostop 5 mg/ml pre mačky
0,08 ml/kg živej hmotnosti (ž.hm.), t.j. 40 µg/kg ž.hm.	0,04 ml/kg ž.hm. t.j. 200 µg/kg ž.hm.

Čas prebudenia sa skráti na asi 5 minút. Zviera bude schopné pohybu približne po 10 minútach po podaní veterinárneho lieku.

9. Pokyn o správnom podaní

Nie sú.

10. Ochranné lehoty

Netýka sa.

11. Osobitné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Neuchovávať v mrazničke.

Injekčnú liekovku uchovávať v škatuli, aby bola chránená pred svetlom.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na etikete a škatuli po Exp. Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 28 dní.

12. Špeciálne opatrenia na likvidáciu

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riadte systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek. Tieto opatrenia majú pomôcť chrániť životné prostredie.

13. Klasifikácia veterinárnych liekov

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. Registračné čísla a veľkosti balenia

96/039/DC/10-S

Kartónová škatuľka s 1 injekčnou liekovkou s obsahom 10 ml.

Kartónová škatuľka s 5 injekčnými liekovkami s obsahom 10 ml.

Narcostop 5 mg/ml - injekčný roztok pre psov a mačky

Kartónová škatuľka s 10 injekčnými liekovkami s obsahom 10 ml.
Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

15. Dátum poslednej revízie písomnej informácie pre používateľov

12/2025

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktné údaje

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Le Vet B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Holandsko

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

Produlab Pharma B.V.
Forellenweg 16
4941 SJ Raamsdonksveer
Holandsko

Miestni zástupcovia a kontaktné údaje na hlásenie podozrenia na nežiaduce účinky:

SEVARON s.r.o.
Palackého třída 163a
61200 Brno
Česka republika
Tel: + 420 775034156

Ak potrebujete informácie o tomto veterinárnom lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii.

17. Ďalšie informácie