

B. PACKUNGSBEILAGE

PACKUNGSBEILAGE**1. Bezeichnung des Tierarzneimittels**

VITAMINE B COMPLEX Kela, Injektionslösung bei Schweine

2. Zusammensetzung

Pro ml:

Aktive Bestandteile:

Thiaminhydrochlorid	10 mg	(Vit. B ₁)
Riboflavin-Natriumphosphat	5,4 mg	(Vit. B ₂)
Nicotinamid	25 mg	(Vit. B ₃)
Dexpanthenol	5 mg	(Vit. B ₅)
Pyridoxinhydrochlorid	4 mg	(Vit. B ₆)
Cyanocobalamin	10 µg	(Vit. B ₁₂)

Hilfsstoffe:

Methyl-Parahydroxybenzoat (E 218) 1 mg

3. Zieltierart(en)

Schweine

4. Anwendungsgebiete

Behandlung von Vitamin-B-Mangelzuständen.

5. Gegenanzeigen

Nicht anwenden bei Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der Hilfsstoffe.

6. Besondere WarnhinweiseBesondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Direkter Kontakt mit dem Tierarzneimittel vermeiden.

Trächtigkeit und Laktation:

Kann während der Trächtigkeit und Laktation angewendet werden.

Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

Es wird empfohlen dieses Tierarzneimittel nicht mit anderen Tierarzneimitteln in derselben Spritze zu mischen zum Vorbeugen möglicher Unvereinbarkeiten.

Überdosierung:

Die zu der B-Gruppe gehörenden Vitamine haben eine geringe Toxizität.

Wesentliche Inkompatibilitäten:

Da keine Kompatibilitätsstudien durchgeführt wurden, darf dieses Tierarzneimittel nicht mit anderen Tierarzneimitteln gemischt werden.

7. Nebenwirkungen

Schweine

Die Vitamine der B-Gruppe sind wenig toxisch.
Bei der empfohlenen Dosierung sind Nebenwirkungen nicht zu erwarten.

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte zuerst Ihrem Tierarzt mit. Sie können Nebenwirkungen auch an den Zulassungsinhaber oder den örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers unter Verwendung der Kontaktdaten am Ende dieser Packungsbeilage oder über Ihr nationales Meldesystem melden: adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be

8. Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung

Intramuskuläre Anwendung.

Einmalig einzuspritzen.

Ferkel (bis 10 kg)	1 ml/5 kg K.g.
Jungschweine (10-50 kg)	1 ml/10 kg K.g.
Jungschweine (> 50 kg; einschließlich Jungsauen und Jungeber), säugende Sauen	0.5 ml/10 kg K.g.
Tragende Sauen, erwachsene Eber	0.25 ml/10 kg K.g.

9. Hinweise für die richtige Anwendung

10. Wartezeiten

Essbare Gewebe:
Null Tage.

11. Besondere Lagerungshinweise

Außerhalb der Sicht und Reichweite von Kindern aufbewahren.
Im Kühlschrank lagern (2°C – 8°C). Vor Licht schützen.
Sie dürfen dieses Tierarzneimittel nach dem auf dem Behältnis angegebenen Verfalldatum nach Exp. nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.
Haltbarkeit nach dem ersten Öffnen der Primärverpackung: 28 Tage bei Lagerung bei 2-8°C.

12. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.
Nutzen Sie Rücknahmesysteme für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder daraus entstandener Abfälle nach den örtlichen Vorschriften und die für das betreffende Tierarzneimittel geltenden nationalen Sammelsysteme. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.
Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind.

13. Einstufung von Tierarzneimitteln

Tierarzneimittel, das der Verschreibungspflicht unterliegt.

14. Zulassungsnummern und Packungsgrößen

BE-V259384

Typ-II-Durchstechflaschen aus braunem Glas (30 ml, 50 ml und 100 ml), verschlossen mit einem Brombutyl-Gummistopfen und einer Aluminiumkappe, einzeln verpackt in einem Karton oder in Sammelpackungen zu jeweils 12 x 30 ml, 12 x 50 ml, 12 x 100 ml.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

15. Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage

Mai 2025

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel sind in der Produktdatenbank der Europäischen Union verfügbar (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktangaben

Zulassungsinhaber und für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller

Kela nv

Sint Lenaartseweg 48

2320 Hoogstraten

Belgien

Tel: +32 (0)3 340 04 11

E-mail: info@kela.health

Lokale Vertreter und Kontaktdaten zur Meldung vermuteter Nebenwirkungen:

Kela Veterinaria nv

Nieuwe Steenweg 62

9140 Elversele

Belgien

Tel: +32 (0)3 780 63 90

E-mail: info.vet@kela.health

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers in Verbindung.