

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

INTROVIT B-complex, инжекционен разтвор за говеда, овце, кози, свине и коне.

2. Състав

1 ml съдържа:

Активни вещества:

Thiamine hydrochloride.....	10.0 mg
Pyridoxine hydrochloride.....	5.0 mg
Dexpanthenol.....	12.5 mg
Biotin.....	100.0 µg
Riboflavin sodium phosphate.....	5.0 mg
Cyanocobalamin.....	20.0 µg
Nicotinamide.....	50.0 mg
Choline chloride.....	10.0 mg

Помощни вещества:

Benzyl alcohol.....	0.01 ml
---------------------	---------

Оранжев до жълт бистърразтвор.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Говеда, овце, кози, свине и коне.

4. Показания за употреба

Като допълнителен източник на витамини В комплекс в случаи на витаминен дефицит при говеда, овце, кози, свине и коне, по време на заболявания, периоди на възстановяване и при условия на стрес (причинени от ваксинация, транспорт, висока влажност, извънредни температурни промени).

5. Противопоказания

Да не се използва при свръхчувствителност към активните вещества или някое(и) от помощните вещества.

6. Специални предупреждения

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Не е приложимо.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Хора с установена свръхчувствителност към активните вещества трябва да избягват контакт с ветеринарния лекарствен продукт.

При случайно самоинжектиране, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Бременност и лактация:

Може да се прилага при бременни и лактиращи животни.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Не са известни.

Предозиране:

Не са известни

Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба

Не е приложимо.

Основни несъвместимости:

При липса на данни за съвместимост този ветеринарен лекарствен продукт не трябва да бъде смесван с други ветеринарни лекарствени продукти.

7. Неблагоприятни реакции

Говеда, овце, кози, свине и коне:

Неустановена честота (не може да бъде определена от наличните данни)	Слабо дразнене в мястото на приложение.
---	---

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарния лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или на местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка, или чрез Вашата национална система за съобщаване:

<https://kvmp.bfsa.bg/phv>

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Подкожно или дълбоко интрамускулно приложение.

Коня, говеда	10 – 15 ml
Телета, кончета	5 – 10 ml
Овце, кози	5 – 10 ml
Агнета	5 – 8 ml
Свине	2 – 10 ml

Дозата може да бъде приложена 2-3 пъти седмично в зависимост от състоянието на животните. Ако дозата надвишава 20 ml, трябва да бъде разделена и приложена в две места на инжектиране.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Да се спазват изискванията за асептика.

10. Карентни срокове

Месо и вътрешни органи: нула дни.

Мляко: нула дни.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се съхранява при температура под 25 °C.

Да се пази от пряка слънчева светлина.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност след първо-отваряне на първичната опаковка: 14 дни.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар или фармацевт как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

0022-2395

Тип II кафяви стъклени флакони от 100 ml, затворени с бутилова запушалка и алуминиева капачка.

Размер на опаковката:

Кутия с 12 флакона x 100 ml

15. Дата на последната редакция на текста

06/2025

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия:

Interchemie werken „De Adelaar” B.V.

Metaalweg 8

5804 CG, Venray,

Нидерландия

Tel: +31 885252211

E-mail: sales@interchemie.com

Производител, отговарящ за освобождаването на партиди:

Interchemie werken „De Adelaar” Eesti, AS

14 Vanapere Tee, Püüsi, Viimsi Vald,

74013 Harju county,

Естония

Tel: +372 6 005005

E-mail: coo@interchemie.com

Местни представители и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

Република България

„Синхроген Фарма” ООД,

бул. „Христофор Колумб” 43

София 1592

Телефонен номер: +359 2 9651 557

E-mail: info@synchrogen.eu

За всякаква информация относно този ветеринарен лекарствен продукт, моля, свържете се с местния представител на притежателя на разрешението за търговия.

9.9.2025 г.

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ

ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП

Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV