

**B. NOTICE**

**NOTICE****1. Nom du médicament vétérinaire**

**VITAMINE B COMPLEX Kela**, solution injectable pour porcs

**2. Composition**

Par ml :

**Substances actives :**

Chlorhydrate de thiamine	10 mg	(Vit. B <sub>1</sub> )
Phosphate sodique de riboflavine	5,4 mg	(Vit. B <sub>2</sub> )
Nicotinamide	25 mg	(Vit. B <sub>3</sub> )
Dexpanthénol	5 mg	(Vit. B <sub>5</sub> )
Chlorhydrate de pyridoxine	4 mg	(Vit. B <sub>6</sub> )
Cyanocobalamine	10 µg	(Vit. B <sub>12</sub> )

**Excipients :**

Parahydroxybenzoate de méthyle (E218) 1 mg

**3. Espèces cibles**

Porcs

**4. Indications d'utilisation**

Traitement d'une déficience de vitamine B.

**5. Contre-indications**

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux substances actives ou à l'un des excipients.

**6. Mises en gardes particulières**

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :  
Eviter le contact direct avec le médicament vétérinaire.

Gestation et lactation :

Peut être utilisé au cours de la gestation et de la lactation.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Afin d'éviter des incompatibilités possibles, il est recommandé de ne pas mélanger le médicament vétérinaire avec d'autres médicaments vétérinaires dans la même seringue.

Surdosage :

Les vitamines appartenant au groupe B ont une faible toxicité.

Incompatibilités majeures :

En l'absence d'études de compatibilité, ce médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires.

**7. Effets indésirables**

Porcs

Les vitamines du groupe B sont peu toxiques.

La dose recommandée ne provoquera pas d'effets secondaires.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification:

[https://www.afmps.be/fr/usage\\_veterinaire/medicaments/medicaments/pharmacovigilance/notifier\\_des\\_effets\\_indesirables\\_de](https://www.afmps.be/fr/usage_veterinaire/medicaments/medicaments/pharmacovigilance/notifier_des_effets_indesirables_de)

## **8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration**

Voie intramusculaire.

Une seule injection.

Porcelets (jusqu'à 10 kg) :	1 ml/5 kg p.v.
Jeunes porcs (de 10-50 kg) :	1 ml/10 kg p.v.
Jeunes porcs (> 50 kg ; y inclus jeunes truies et jeunes verrats), truies en lactation :	0,5 ml/10 kg p.v.
Truies gestantes, verrats adultes :	0,25 ml/10 kg p.v.

## **9. Indications nécessaires à une administration correcte**

## **10. Temps d'attente**

Viande et abats :

Zéro jour.

## **11. Précautions particulières de conservation**

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

À conserver au réfrigérateur (entre 2 °C et 8 °C). Protéger de la lumière.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant le flacon après Exp. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 28 jours si conservé entre 2 – 8°C.

## **12. Précautions particulières d'élimination**

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire ou à votre pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

## **13. Classification des médicaments vétérinaires**

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

**14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations**

BE-V259384

Flacons en verre ambré de type II de 30 ml, 50 ml et 100 ml, fermés par un bouchon en caoutchouc bromobutyle et une capsule en aluminium, emballés individuellement dans une boîte en carton ou en conditionnements groupés de 12 x 30 ml, 12 x 50 ml, 12 x 100 ml.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

**15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois**

Mai 2025

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**16. Coordonnées**

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant responsable de la libération des lots :

Kela sa

Sint Lenaartseweg 48

2320 Hoogstraten

Belgique

Tél : +32 (0)3 340 04 11

E-mail: [info@kela.health](mailto:info@kela.health)

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

Kela Veterinaria sa

Nieuwe Steenweg 62

9140 Elversele

Belgique

Tél : +32 (0)3 780 63 90

E-mail: [info.vet@kela.health](mailto:info.vet@kela.health)

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.