

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

VITAMINA B1 OVEJERO 50 mg/ml solución inyectable

2. Composición

Cada ml contiene:

Principio activo:

Hidrocloruro de tiamina (Vitamina B1) 50 mg

Excipientes:

Ácido benzoico (E 220) 0,45 mg

Solución límpida e incolora libre de partículas extrañas.

3. Especies de destino

Bovino, ovino, caprino, porcino y caballos.

4. Indicaciones de uso

En todas las especies, deficiencia de Vitamina B1.

Bovino, ovino y caprino, Poliencefalomalacia asociada a la deficiencia de Vitamina B1.

5. Contraindicaciones

No usar en caso de hipersensibilidad a al principio activo o a algún excipiente.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

No administrar por la vía intravenosa ya que puede causar colapso, irregularidades cardíacas, vasodilatación, parálisis respiratoria y muerte.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

No procede.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Las personas con hipersensibilidad conocida a la tiamina deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrela el prospecto o la etiqueta.

Administrar el producto con precaución. Usar un equipo de protección individual consistente en guantes al manipular el medicamento veterinario. En caso de derrame sobre la piel o los ojos, lavar inmediatamente con agua abundante.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No administrar de forma conjunta con antagonistas de la Vitamina B1 como el amprolio.

La Vitamina B1 es inactivada por cualquier alimento que contenga tiaminasa.

La tiamina podría aumentar la actividad de los bloqueantes musculares.

Sobredosificación:

No se ha descrito.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Administración bajo control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

7. Acontecimientos adversos

Bovino, ovino, caprino, porcino y caballos

Muy raro

(<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):

Reacción de hipersensibilidad

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o a su representante local, utilizando los datos de contacto que encontrará el final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde o NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía de administración: Vía intramuscular.

Equino: 5 mg de hidrocloreuro de tiamina/kg p.v./día (equivalente a 1 ml de medicamento/10 kg p.v.).

Porcino: 2-8 mg de hidrocloreuro de tiamina/kg p.v./día (equivalente a 0,4-1,6 ml de medicamento/10 kg p.v.).

Bovino, ovino y caprino:

Deficiencia de tiamina: 2-4 mg de hidrocloreuro de tiamina/kg p.v./día (equivalente a 0,4-0,8 ml medicamento/10 kg p.v.).

Poliencefalomalacia: 10-15 mg de hidrocloreuro de tiamina/kg p.v./día (equivalente a 2-3 ml de medicamento/10 kg p.v.).

Se recomienda la administración diaria durante 3 días. En caso de deficiencia grave, administrar tres o cuatro veces al día durante 1 semana.

9. Instrucciones para una correcta administración

No procede.

10. Tiempos de espera

Carne: Cero días.

Leche: Cero días.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta o en la caja después de Exp. La fecha de vencimiento se refiere al último día de ese mes indicado.

Período de validez después de abierto el envase primario: uso inmediato.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

2323 ESP

Formato:

Caja con 1 vial de 10 ml.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

03/2025

La información detallada sobre este medicamento veterinario está disponible en la Base de datos de productos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización, fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

LABORATORIOS OVEJERO, S.A.U.

Ctra. León Vilecha, 30

24192 León (España)

Teléfono: +34 987 21 88 10

Representante local y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Vetia Animal Health, S.A.U.

A Relva s/n – Torneiros

36410 O Porriño, Pontevedra (España)

Teléfono: +34 618 75 26 25