

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

1. Az állatgyógyászati készítmény neve

Neovit B Complex oldatos injekció szarvasmarhák, lovak, juhok, sertések, kutyák, macskák és háziyúk részére

2. Összetétel

1 ml oldatos injekció tartalmaz

Hatóanyagok:

Tiamin-hidroklorid	10 mg
Riboflavin-nátrium-foszfát	5,4 mg
Piridoxin-hidroklorid	4 mg
Nikotinamid	25 mg
Dexpantenol	5 mg
Cianokobalamin	10 µg

Segédanyagok:

Dinátrium-hidrogénfoszfát-dihidrát, metil-parahidroxibenzoát, víz parenterális célra

Narancsszínű, tiszta vagy enyhén opálos oldat.

3. Céllállat fajok

Szarvasmarha (borjú), ló (csikó), juh (bárány), sertés, kutya, macska, háziyúk.

4. Terápiás javallatok

B-vitamin hiány megelőzésére és kezelésére. Alkalmazása különösen javallt fiatal korban, étvágytalanság, testtömeg gyarapodásban való visszamaradás, betegségből való felépülés, bélgyulladás, parazitózisok, anémia, májbetegség valamint idegrendszeri kórképek esetén.

5. Ellenjavallatok

Nem alkalmazható a hatóanyagokkal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

6. Különleges figyelmeztetések

Különleges óvintézkedések a céllállatfajokon való biztonságos alkalmazáshoz:

Az injekció beadása fájdalmas lehet.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések:

A hatóanyagok iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az állatgyógyászati készítménnyel való érintkezést. Alkalmazást követően kezet kell mosni.

Vemhesség, laktáció, tojásrakás:

Az állatgyógyászati készítmény ártalmatlansága nem igazolt vemhesség, laktáció illetve tojásrakás idején.

Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok):

A B-vitaminok toxicitása nagyon alacsony.

Inkompatibilitások:

Nem keverhető más állatgyógyászati készítménnyel.

7. Mellékhatások

Szarvasmarha (borjú), ló (csikó), juh (bárány), sertés, kutya, macska, házityúk.

Nem ismert.

Fontos a mellékhatások bejelentése. Ez lehetővé teszi a készítmény biztonságosságának folyamatos nyomon követését. Ha bármilyen mellékhatást észlel, még ha az nem is szerepel ebben a használati utasításban, vagy úgy gondolja, hogy a készítmény nem hatott, értesítse erről a kezelő állatorvost! A mellékhatásokat a forgalombahozatali engedély jogosultjának vagy a forgalombahozatali engedély jogosultja helyi képviselőjének is bejelentheti a jelen használati utasítás végén található elérhetőségeken vagy a nemzeti mellékhatás figyelő rendszeren:

Nemzeti Élelmiszerlánc-biztonsági Hivatal
Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága
Postafiók 30
H-1525 Budapest
Honlap: <https://portal.nebih.gov.hu/-/pharmacovigilance>

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, ebben a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

8. Adagolás állatfajok szerint, az alkalmazás módszere és módja

Intramuszkuláris vagy szubkután alkalmazásra.

Általános egyszeri adagja:

Csikó, borjú, bárány, malac, kutya, macska: 1 ml/5ttkg

Sertés: 1 ml/20 ttkg

Házityúk: 0,5-1 ml/állat

9. A helyes alkalmazásra vonatkozó útmutatás

Nincs.

10. Élelmezés-egészségügyi várakozási idő

Szarvasmarha (borjú), ló (csikó), juh (bárány), sertés:

Hús és egyéb ehető szövetek: Nulla nap.

Házityúk:

Hús és egyéb ehető szövetek: Nulla nap.

Tojás: Nulla nap.

11. Különleges tárolási óvintézkedések

Gyermekek előtt gondosan el kell zárni!

Hűtőszekrényben (2°C – 8 °C) tárolandó.

A gyógyszer üvege a külső csomagolásban tartandó a fénytől való megóvás érdekében.

Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a címkén feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni!

A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

A tartály első felbontása után felhasználható: 28 napig.

12. Az ártalmatlanná tételre vonatkozó különleges óvintézkedések

A gyógyszerek nem kerülhetnek a szennyvízbe vagy a háztartási hulladékba!

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt vagy az állatgyógyászati készítmény alkalmazása után keletkező hulladékokat az állatgyógyászati készítményre vonatkozó helyi előírásoknak és a nemzeti hulladékgyűjtési előírásoknak megfelelően kell ártalmatlanítani. Ezek az intézkedések a környezetet védik.

13. Az állatgyógyászati készítmények besorolása

Kizárólag állatorvosi vényre kiadható állatgyógyászati készítmény.

14. A forgalombahozatali engedély száma(i) és a kisserelések

3631/1/2015 NÉBIH ÁTI (100 ml)

3631/2/2025 NÉBIH ÁTI (12x 100 ml)

100 ml vagy 12 x 100 ml, sötét színű injekciós üvegben, brómbutil gumidugóval és alumínium kupakkal lezárva, papírdobozban.

Előfordulhat, hogy nem minden kisserelés kerül kereskedelmi forgalomba.

15. A használati utasítás legutóbbi felülvizsgálatának dátuma

2025. augusztus 15.

Erről az állatgyógyászati készítményről részletes információ érhető el a készítmények uniós adatbázisában (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kapcsolattartási adatok

A forgalombahozatali engedély jogosultja és a gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

Kela nv

Sint Lenaartseweg 48

2320 Hoogstraten

Belgium

Tel.: +32 3 340 04 11

E-mail: info@kela.health

Helyi képviselő és kapcsolattartási adatok a feltételezett mellékhatások bejelentése céljából:

Tolnagro Kft.

Rákóczi utca 142-146

Szekszárd

Magyarország

Tel.: +36 74-528-528

E-mail: pharmacovigilance@tolnagro.hu

17. További információk