

ANEXA I
REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR:

ARTRO – VET B 20, comprimate pentru câini

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ:

1 comprimat conține:

Substanțe active:

Carprofen	20 mg
Vitamina B ₁	10 mg
Vitamina B ₆	10 mg
Vitamina B ₁₂	0,020 mg

Excipienți:

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ:

Comprimate neacoperite de culoare roz.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE:

4.1 Specii țintă:

- Câini

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă:

ARTRO - VET B 20 comprimate este indicat la câini :

- în tratamentul stărilor inflamatorii dureroase, asociate afecțiunilor osteoarticulare acute sau cronice și musculoscheletice (periartrite, bursite, tendinite, entorse, luxații);
- ca analgezic în dureri de diverse etiologii post - traumatice și post-operatorii.

Produsul se poate administra și la câini bătrâni și/sau supraponderali, fiind bine tolerat chiar și în cazul administrării de lungă durată.

4.3 Contraindicații:

Nu se administrează la câini cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

Nu se administrează cu alte preparate antiinflamatoare steroidiene și nesteroidiene datorită riscului crescut de alergii;



Nu se administrează la pisici.

4.4. Atenționări speciale (pentru fiecare specie țintă):

Nu exista.

4.5. Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Se va utiliza cu prudență la animale cu boli cronice cardiovasculare, renale și hepatice;

Se va evita administrarea la câinii deshidratați, hipovolemici sau hipotensivi deoarece există riscul potențial de toxicitate renală acută.

Administrarea concomitentă a produselor medicinale veterinare potențial nefrotice trebuie evitată.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

În caz de ingestie sau contact accidental cu pielea solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul sau eticheta produsului. Persoana care manipulează produsul medicinal veterinar trebuie să poarte echipament de protecție.

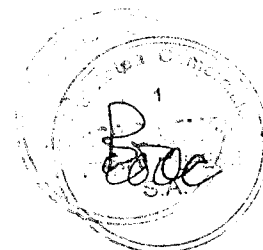
4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate):

Rar pot să apară reacții cutanate (prurit, alopecie, erupții cutanate), tulburări gastrointestinale (anorexie, vomă, diaree), hepatice sau renale.

În cazul apariției uneia dintre reacțiile adverse amintite se întrerupe tratamentul, iar animalul va fi prezentat medicului veterinar pentru examinare.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație:

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost demonstrată în timpul gestației și lactației. A nu se utiliza la cățele aflate în perioada de gestație și lactație.



4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

Carprofenul, nu se asociază cu alte produse medicinale veterinare antiinflamatorii nesteroidiene, din cauza probabilității intensificării efectelor adverse la nivel gastrointestinal. Poate interacționa cu sulfonamidele, salicilații, agenții antidiabetici sulfonilureici. Nu se asociază concomitent cu metotrexatul deoarece pot să apară fenomene de toxicitate.

Asocierea anticoagulantelor și agenților trombolitici cu carprofenul poate agrava evoluția unor eventuale ulcerații sau leziuni hemoragice ale mucoasei gastrointestinale.

Carprofenul poate spori efectul hipoglicemiant al antidiabeticelor, deoarece prostaglandinele sunt direct implicate în mecanismele reglatoare ale metabolismului glucidic.

Vitamina B1 (clorhidratul de tiamină), poate intensifica activitatea agenților blocanți neuromusculari. La administrarea de doze mari se poate produce interferență în metabolismul celorlalte vitamine din grupa B. Suplimentele cu vitamina B1 pot îmbunătăți eficacitatea unor medicamente antidepresive.

Tiamina poate inhiba efectul antitumoral al unor substanțe utilizate în chemoterapie.

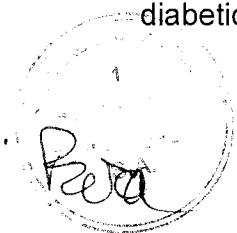
Vitamina B1 poate contribui la diminuarea efectelor secundare (stări de confuzie, slăbiciune musculară, tulburări de memorie) ale terapiei cu scopolamină.

Vitamina B6 (clorhidratul de piridoxină) mărește eliminarea nitrofurantoinii și poate reduce sau chiar anihila acțiunea antiparkinsoniană a levodopei, datorită acțiunii sale de activare a dopadecarboxilazei în țesutul periferic al creierului. Unele produse medicinale veterinare antituberculoase precum cicloserina și izoniazidul reduc concentrația plasmatică a vitaminei B6.

Vitamina B6 scade eficacitatea hidralazinei.

Penicilamina, produs medicinal veterinar utilizat în tratamentul artritei reumatoide determină o scădere a concentrației plasmatice de vitamină B6.

Vitamina B12 (ciancobalamina) este absorbită nesatisfăcător în cazul administrării la diabetici care se află în tratament cu metformin. Metforminul, antidiabetic oral, reduce



nivelul seric al acidului folic și al vitaminei B12, însă acest proces poate fi contracarat prin utilizarea unor suplimente orale de calciu.

De asemenea, colchicina diminuează absorbția intestinală a ciancobalaminei. Neomicina poate reduce absorbția intestinală a vitaminei B12.

Antineoplazicele orale, îndeosebi metotrexatul, reduc nivelul seric al vitaminei B12.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare:

ARTRO -VET B 20 se administrează oral, în doză de 2-4 mg carprofen/ kg greutate corporală/ zi, divizată în două părți egale, la interval de 12 ore, timp de 7 zile.

Tratamentul se continuă, timp de încă 7 zile cu doza de 2 mg/ kg greutate corporală/zi, administrat într-o singură repriză.

După 14 zile, în funcție de răspunsul clinic și la indicația medicului veterinar, tratamentul se reevaluează.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz:

Foarte rar tulburări gastrointestinale (anorexie, vomă, diaree), hepatice sau renale

4.11 Timp de așteptare:

Nu este cazul.

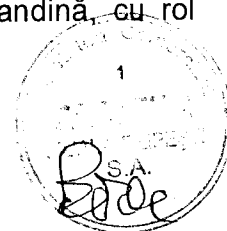
5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE:

Grupa farmacoterapeutică: produse antiinflamatoare și antireumatice, nesteroidiene – derivați ai acidului propionic

Codul veterinar ATC: QM01AE91

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

Carprofenul este un antiinflamator nesteroidian, din grupa derivaților acidului propionic, cu intense proprietăți antiinflamatoare, analgezice și antipiretice, din care face parte și ibuprofenul, naproxenul și ketoprofenul. Acționează predominant prin inhibarea ciclooxigenazelor, cu micșorarea consecutivă a producerii de prostaglandină, cu rol major în patogeniza inflamației și durerii.



Vitaminele B₁, B₆ și B₁₂ introduse în compoziția produsului reglează metabolismul hidraților de carbon, grăsimilor și proteinelor și au acțiune trofică rapidă asupra sistemului nervos, asupra funcțiilor gastrointestinale și cardiovasculare, combătând eventualele efecte nedorite datorate componentei antiinflamatoare.

5.2 Particularități farmacocinetice:

Carprofenul

La administrarea orală, carprofenul se absoarbe rapid și aproape complet. Biodisponibilitate carprofenului la câini este de 90%. Este puternic legat de proteinele plasmatice și are un volum de distribuție scăzut (0,12 – 0,22 l/kg).

La câini și șobolani carprofenul este metabolizat în primul rând în ficat, prin procese de biotransformare (conjugare și oxidare), urmate de excreția rapidă a metabolizilor rezultați (ester glucuronic al carprofenului, eter glucuronic a 2 metabolizilor fenolici: 7-hidroxi-carprofen și 8-hidroxi-carprofen). Aproximativ 70-80% din doza administrată este eliminată prin fecale, iar 10-20% prin urină.

Vitamina B₁ (Clorhidratul de tiamină)

Absorbția clorhidratului de tiamină se realizează la nivelul intestinului subțire unde are loc, într-o anumită proporție, și pirofosforilarea vitaminei B₁ cu formarea tiaminpirofosfatului (TPP).

După resorbție intestinală, clorhidratul de tiamină este transportat pe cale sanguină, sub formă liberă sau de tiaminpirofosfat (TPP), care reprezintă forma activă a vitaminei B₁.

Vitamina B₁ se elimină în cea mai mare parte sub formă liberă, sub formă de TPP și ca produși de degradare pe cale renală, în proporție de 61%. Valori mai mici de 40 μg indică o stare de avitaminoză. Pe cale experimentală s-a stabilit că din 1 mg de tiamină administrat oral se elimină prin urină 130 μg. Excreția prin urină a vitaminei B₁ poate să dea indicații asupra stării de hipovitaminoză.

Reza

Vitamina B₆ (Clorhidratul de piridoxină)

Absorbția vitaminei B₆ în stare liberă se realizează cu ușurință la nivelul intestinului subțire. Vitamina B₆ combinată cu proteine va suferi în prealabil o hidroliză în stomac și parțial în intestin, iar după eliberarea sa din diferite complexe, se va absorbi prin mucoasa intestinală și va ajunge în sânge și în organele de depozit. Eliminarea vitaminei B₆ se face în cea mai mare parte pe cale renală, prin urină.

Vitamina B₁₂ (Cianocobalamina)

Absorbția vitaminei B₁₂ are loc la nivelul intestinului subțire și necesită prezența unui factor intrinsec, care este o glicoproteină secretată de mucoasa gastrică. Vitamina B₁₂ în stare liberă se leagă în cavitatea gastrică și în lumenul intestinal de factorul intrinsec (care are rol de protecție asupra vitaminei), rezultând un complex vitaminoglicoproteic, care se absoarbe prin intestinul subțire în decurs de 2-3 ore. Vitamina B₁₂ care nu este cuprinsă în circuitul sanguin se depozitează predominant în ficat (50-90%) și în alte organe (rinichi, inimă, splină).

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE:

6.1 Lista excipienților:

- talc
- stearat de magneziu
- acid stearic
- celuloză microcristalină
- lactoză monohidrat
- dioxid de siliciu coloidal
- amidon glicolat de sodiu

6.2 Incompatibilități majore:

În lipsa studiilor de compatibilitate acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

6.3 Perioadă de valabilitate:

Perioadă de valabilitate a produsului veterinar medicinal așa cum este ambalat pentru comercializare: 2 ani.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare:

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C, în ambalajul original, protejat de lumina directă și umiditate.

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar:

Flacon din polietilenă de înaltă densitate cu capace din polietilenă de joasă densitate cu 20, 30, 50, 100 comprimate.

Blister PVC/AL x 10 comprimate.

Ambalaj secundar:

Cutie de carton x 1 flacon din polietilenă de înaltă densitate x 20 comprimate

Cutie de carton x 1 flacon din polietilenă de înaltă densitate x 30 comprimate

Cutie de carton x 1 flacon din polietilenă de înaltă densitate x 50 comprimate

Cutie de carton x 1 flacon din polietilenă de înaltă densitate x 100 comprimate

Cutii din carton cu 2 blistere sau 10 blistere din PVC/Al x 10 comprimate.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse:

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE:

PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A

Str. Principala, nr.944,

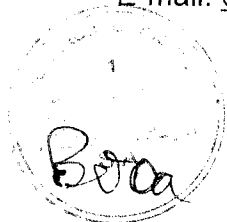
Filipeștii de Padure, jud. Prahova,

Romania

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15

E-mail: office@pasteur.ro



8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE:

150428

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI:

09.09.2003 / 05.09.2008/ 16.10.2015

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI:

Februarie 2022

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE:

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.



ETICHETARE SI PROSPECT

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton x 1 flacon din polietilenă de înaltă densitate x 20 comprimate
 Cutie de carton x 1 flacon din polietilenă de înaltă densitate x 30 comprimate
 Cutie de carton x 1 flacon din polietilenă de înaltă densitate x 50 comprimate
 Cutie de carton x 1 flacon din polietilenă de înaltă densitate x 100 comprimate
 Cutii din carton cu 2 blistere sau 10 blistere din PVC/Al x 10 comprimate.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ARTRO-VET B 20, comprimate pentru câini.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

1 comprimat conține:

Substanțe active:

Carprofen	20 mg
Vitamina B ₁	10 mg
Vitamina B ₆	10 mg
Vitamina B ₁₂	0,020 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimate.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Cutie de carton x 1 flacon din polietilenă de înaltă densitate x 20 comprimate
 Cutie de carton x 1 flacon din polietilenă de înaltă densitate x 30 comprimate
 Cutie de carton x 1 flacon din polietilenă de înaltă densitate x 50 comprimate
 Cutie de carton x 1 flacon din polietilenă de înaltă densitate x 100 comprimate
 Cutii din carton cu 2 blistere sau 10 blistere din PVC/Al x 10 comprimate.

5. SPECII ȚINTĂ

Câini

6. INDICAȚII

ARTRO-VET B 20 comprimate este indicat la câini:

- în tratamentul stărilor inflamatorii dureroase, asociate afecțiunilor osteoarticulare acute sau cronice, musculoscheletice (periartrite, bursite, tendinite, entorse, luxații)



- ca analgezic în dureri de diverse etiologii post traumatice și post operatorii.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Administrare orală, în doză de 2-4 mg carprofen / kg greutate corporală / zi
Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP (luna/an):

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C, în ambalajul original, protejat de lumina directă și umiditate.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Eliminare: citiți prospectul produsului.

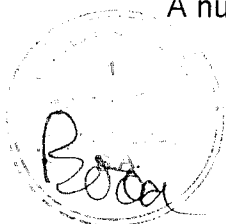
13. MENȚIUNEA “ NUMAI PENTRU UZ VETERINAR “ ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENȚIUNEA “ A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR “

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.



15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A

Str. Principala, nr.944,
Filipeștii de Padure, jud. Prahova,
Romania

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15

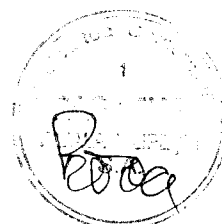
E-mail: office@pasteur.ro

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

150428

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Flacon din polietilenă de înaltă densitate x 20 comprimate

Flacon din polietilenă de înaltă densitate x 30 comprimate

Flacon din polietilenă de înaltă densitate x 50 comprimate

Flacon din polietilenă de înaltă densitate x 100 comprimate

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ARTRO-VET B 20, comprimate pentru câini.

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚE ACTIVE

1 comprimat conține:

Carprofen 20 mg

Vitamina B₁ 10 mg

Vitamina B₆ 10 mg

Vitamina B₁₂ 0,020 mg

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

20 comprimate

30 comprimate

50 comprimate

100 comprimate

4. CAI DE ADMINISTRARE

Orală

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

6. NUMĂRUL SERIEI

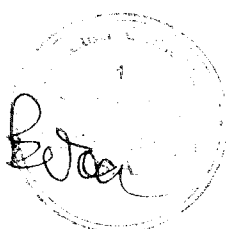
Lot:

7. DATA EXPIRĂRII

EXP:

8. MENȚIUNEA “ NUMAI PENTRU UZ VETERINAR “

Numai pentru uz veterinar.



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII
Blister PVC/AL x 10 comprimate

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ARTRO-VET B20, comprimate pentru câini.

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE
PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A

3. DATA EXPIRĂRII

EXP: luna/an

4. NUMĂRUL SERIEI

Lot:

5. MENȚIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR"

Numai pentru uz veterinar.



PROSPECT

ARTRO-VET B 20

- comprimate pentru câini -

**1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE
COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE,
RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT
DIFERITE**

PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A

Str. Principala, nr.944,
Filipeștii de Padure, jud. Prahova,
Romania

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15

E-mail: office@pasteur.ro

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Artro-Vet B 20, comprimate pentru câini.

Carprofen, vitamina B1, vitamina B6, vitamina B12

3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

1 comprimat conține:

Substanțe active:

Carprofen	20 mg
Vitamina B1	10 mg
Vitamina B6	10 mg
Vitamina B12	0,020 mg

4. INDICAȚII:

ARTRO-VET B 20 comprimate este indicat la câini:

- în combaterea stărilor inflamatorii dureroase, asociate afecțiunilor osteoarticulare acute sau cronice și musculoscheletice (periartrite, bursite, tendinite, entorse, luxații);
- ca analgezic în dureri de diverse etiologii post-traumatice și post-operatorii.

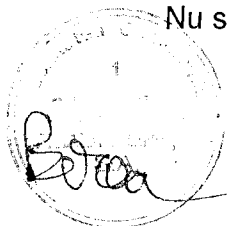
Produsul se poate administra și la câini bătrâni și/sau supraponderali, fiind bine tolerat chiar și în cazul administrării de lungă durată.

5. CONTRAINDICAȚII:

Nu se administrează la câini cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

Nu se administrează cu alte preparate antiinflamatoare steroidiene și nesteroidiene datorită riscului crescut de alergii.

Nu se administrează la pisici.



6. REACȚII ADVERSE:

Rar pot să apară reacții dermatologice (prurit, alopecie, erupții cutanate), tulburări gastrointestinale (anorexie, vomă, diaree), hepatice sau renale.

În cazul apariției uneia dintre reacțiile adverse amintite se întrerupe tratamentul, iar animalul va fi prezentat medicului veterinar pentru examinare.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm să informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ:

Câini.

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

ARTRO-VET B 20 se administrează oral, în doză de 2-4 mg carprofen/kg greutate corporală/zi, divizată în două părți egale, la interval de 12 ore, timp de 7 zile.

Tratamentul se continuă, timp de încă 7 zile cu doza de 2 mg/kg greutate corporală/zi, administrat într-o singură repriză.

După 14 zile, în funcție de răspunsul clinic și la indicația medicului veterinar, tratamentul se reevaluează.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ:

A se respecta cu strictețe dozele recomandate.

10. TIMP DE AȘTEPTARE:

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE:

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C, în ambalajul original, protejat de lumina directă și umiditate.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe ambalaj.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE:

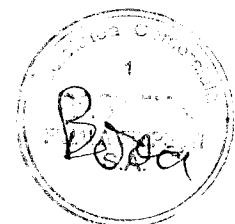
Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Se va utiliza cu prudență la animale cu boli cronice cardiovasculare, renale și hepatice;

Se va evita administrarea la câinii deshidratați, hipovolemici sau hipotensivi deoarece există riscul potențial de toxicitate renală acută.

Administrarea concomitentă a produselor medicinale veterinare potențial nefrotoxice trebuie evitată.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:



Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

În caz de ingestie sau contact accidental cu pielea solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul sau eticheta produsului. Persoana care manipulează produsul medicinal veterinar trebuie să poarte echipament de protecție.

Utilizare în perioada de gestație sau lactație:

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost demonstrată în timpul gestației și lactației. A nu se utiliza la cățele aflate în perioada de gestație și lactație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

Carprofenul, nu se asociază cu alte produse medicinale veterinare antiinflamatorii nesteroidiene, din cauza probabilității intensificării efectelor adverse la nivel gastrointestinal. Poate interacționa cu sulfonamidele, salicilații, agenții antidiabetici sulfonilureici. Nu se asociază concomitent cu metotrexatul deoarece pot să apară fenomene de toxicitate.

Asocierea anticoagulantelor și agenților trombolitici cu carprofenul poate agrava evoluția unor eventuale ulcerări sau leziuni hemoragice ale mucoasei gastrointestinale.

Carprofenul poate spori efectul hipoglicemiant al antidiabeticelor, deoarece prostaglandinele sunt direct implicate în mecanismele reglatoare ale metabolismului glucidic.

Vitamina B1 (clorhidratul de tiamină), poate intensifica activitatea agenților blocanți neuromusculari. La administrarea de doze mari se poate produce interferență în metabolismul celorlalte vitamine din grupa B. Suplimentele cu vitamina B1 pot îmbunătăți eficacitatea unor medicamente antidepresive.

Tiamina poate inhiba efectul antitumoral al unor substanțe utilizate în chemoterapie.

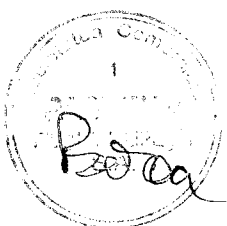
Vitamina B1 poate contribui la diminuarea efectelor secundare (stări de confuzie, slăbiciune musculară, tulburări de memorie) ale terapiei cu scopolamină.

Vitamina B6 (clorhidratul de piridoxină) mărește eliminarea nitrofurantoinii și poate reduce sau chiar anihila acțiunea antiparkinsoniană a levodopei, datorită acțiunii sale de activare a dopadecarboxilazei în țesutul periferic al creierului. Unele produse medicinale veterinare antituberculoase precum cicloserina și izoniazidul reduc concentrația plasmatică a vitaminei B6.

Vitamina B6 scade eficacitatea hidralazinei.

Penicilamina, produs medicinal veterinar utilizat în tratamentul artritei reumatoide determină o scădere a concentrației plasmatice de vitamină B6.

Vitamina B12 (ciancobalamina) este absorbită nesatisfăcător în cazul administrării la diabetici care se află în tratament cu metformin. Metforminul,



antidiabetic oral, reduce nivelul seric al acidului folic și al vitaminei B12, însă acest proces poate fi contracarat prin utilizarea unor suplimente orale de calciu.

De asemenea, colchinina diminuează absorbția intestinală a ciancobalaminei. Neomicina poate reduce absorbția intestinală a vitaminei B12.

Antineoplazicele orale, îndeosebi metotrexatul, reduc nivelul seric al vitaminei B12.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz:

Foarte rar tulburări gastrointestinale (anorexie, vomă, diaree), hepatice sau renale.

Incompatibilități:

În lipsa studiilor de compatibilitate acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR:

Medicamentele nu trebuie aruncate în apele reziduale sau împreună cu resturi menajere. Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

Februarie 2022

15. ALTE INFORMAȚII:

DIMENSIUNI DE AMBALAJ:

Ambalaj primar:

Flacon din polietilenă de înaltă densitate cu capace din polietilenă de joasă densitate cu 20, 30, 50, 100 comprimate.

Blister PVC/AL x 10 comprimate.

Ambalaj secundar:

Cutie de carton x 1 flacon din polietilenă de înaltă densitate x 20 comprimate

Cutie de carton x 1 flacon din polietilenă de înaltă densitate x 30 comprimate

Cutie de carton x 1 flacon din polietilenă de înaltă densitate x 50 comprimate

Cutie de carton x 1 flacon din polietilenă de înaltă densitate x 100 comprimate

Cutii din carton cu 2 blistere sau 10 blistere din PVC/AL x 10 comprimate.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.



