



COMPLEJO B
Solución Inyectable
USO VETERINARIO

Composición garantizada:

Cada mL de BELTUR contiene:

Vitamina B1	125	mg
Vitamina B6	50	mg
Vitamina B12	500	mcg
Excipientes c.s.p.	1	mL

Indicaciones:

Para el tratamiento de las deficiencias agudas o crónicas de uno o más componentes presentes en la fórmula.

Modo de empleo

Dosis y vía de administración:

BELTUR debe administrarse únicamente por vía intramuscular profunda.

Especies para las cuales es recomendado:

Bovinos, equinos, ovinos, caprinos, porcinos, perros y gatos.

Dosis:

Bovinos y equinos adultos: 5 ml por cada 200 kg de P.V

Terneros y potros: 2.5 ml por cada 100 kg de P.V.

Ovinos y porcinos: 1.25 ml por cada 50 kg de P.V.

Caninos: 0.6 ml por cada 25 kg de P.V

En los casos de anemias agudas o cuando se necesite una rápida acción en el tratamiento, se sugiere duplicar las dosis.

Los mejores resultados se obtienen aplicando el producto diariamente o día de por medio, hasta completar 5 a 10 dosis en total.

Otras dosis a criterio del Médico Veterinario.

Tiempo de retiro: No posee

Precauciones

Venta bajo fórmula del Médico Veterinario.

Manténgase a temperatura inferior a 30°C, protegido de la luz.

Una vez administrada la primera dosis, use la totalidad del producto en el menor tiempo posible.

Hipersensibilidad individual al producto o alguno de sus componentes.

Manténgase fuera del alcance de los niños.

Indicaciones de uso, especificando las especies de destino

En todas las especies, tratamiento de deficiencia de vitaminas del grupo B.

Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad a las sustancias activas o a algún excipiente.

Advertencias especiales para cada especie de destino Ninguna.

Precauciones especiales de uso

Precauciones especiales para su uso en animales

Respetar la pauta posológica. No se deben administrar dosis superiores a las recomendadas.

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a las sustancias activas o a los excipientes deben administrar el medicamento veterinario con precaución.

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

Reacciones adversas (frecuencia y gravedad)

En muy raras ocasiones pueden aparecer irritación y dolor en el punto de inoculación, así como reacciones de tipo anafiláctico de variada intensidad en animales previamente sensibilizados.

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 animales tratados presenta reacciones adversas)
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100 animales tratados)
- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1.000 animales tratados)
- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000 animales tratados)
- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluyendo casos aislados).

Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia a las dosis establecidas. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Interacciona con antagonistas de la tiamina.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos), en caso necesario

La administración de dosis elevadas y/o durante periodos prolongados de piridoxina puede dar lugar a la aparición de manifestaciones tóxicas como ataxia, debilidad muscular y descoordinación.

PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

Grupo farmacoterapéutico: Vitaminas del complejo B solas

Código ATCvet: QA11EA

Propiedades farmacodinámicas

El medicamento es una asociación de las vitaminas del grupo B: hidrocloreuro de tiamina (vitamina B1), hidrocloreuro de piridoxina (vitamina B6) y cianocobalamina (vitamina B12).

Las vitaminas B son parte de un gran número de enzimas y coenzimas necesarias para el organismo que desempeñan un papel fundamental para varios procesos metabólicos y su mantenimiento. Son nutrientes indispensables para el normal desarrollo y el crecimiento del feto y durante la lactancia, para el metabolismo y la formación de carbohidratos, energía, lípidos, ácidos nucleicos, así como para la síntesis de aminoácidos, colágeno, neurotransmisores y para la formación de hemoglobina.

5.2 Datos farmacocinéticos

Los componentes del complejo vitamínico B se absorben rápidamente y completamente tras la administración por vía intramuscular y se distribuyen ampliamente en los tejidos corporales. Se metabolizan en el hígado y se eliminan principalmente por vía renal. Generalmente no se almacenan en el organismo y cantidades superiores a las necesidades diarias se excretan en la orina inalteradas o como metabolitos.

Incompatibilidades principales

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

Precauciones especiales de conservación

Conservar a temperatura inferior a 30°C.

Conservar el vial en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz y la humedad.

Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

ROTAM AGRO COLOMBIA S.A.S. Bogotá D.C.

REGISTRO ICA No. 10518-MV

FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN

Fecha de la primera autorización: 27/01/2020

PROHIBICIÓN DE VENTA, DISPENSACIÓN Y/O USO

Condiciones de dispensación: Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Condiciones de administración: Administración bajo control o supervisión del veterinario.

Presentaciones comerciales:

Frasco de vidrio ámbar tipo II 500 ml, 250 ml, 100 ml, 50 ml, 20 ml y 10 ml.