

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

B-Neuron ad us. vet., Injektionslösung für Wiederkäuer, Pferde, Schweine, Hunde und Katzen

2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

1 ml Injektionslösung enthält:

Wirkstoffe:

Thiaminchloridhydrochlorid (Vit. B1)	33,3 mg
Pyridoxinhydrochlorid (Vit. B6)	33,3 mg
Cyanocobalamin (Vit. B12)	333,3 µg

Sonstige Bestandteile:

Benzylalkohol (E 1519)	15 mg
------------------------	-------

Die vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile finden Sie unter Abschnitt 6.1.

3. DARREICHUNGSFORM

Klare, dunkelrote Injektionslösung

4. KLINISCHE ANGABEN

4.1 Zieltierart(en)

Wiederkäuer, Pferde, Schweine, Hunde, Katzen

4.2 Anwendungsgebiete unter Angabe der Zieltierart(en)

Vitamin B Kombinationspräparat für Wiederkäuer, Pferde, Schweine, Hunde und Katzen.

Bei Mangel an Vitaminen des B-Komplexes.

Zur Unterstützung der Therapie von Störungen des zentralen und peripheren Nervensystems, sowie des Verdauungs- und des Bewegungsapparates, deren Genese infektiös-entzündlich, toxisch, metabolisch, alimentär oder traumatisch und kompressiv sein kann.

4.3 Gegenanzeigen

Keine.

4.4 Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart

Keine.

4.5 Besondere Warnhinweise für die Anwendung

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren

Nicht zutreffend.

Besondere Vorsichtsmassnahmen für den Anwender

Nicht zutreffend.

4.6 Nebenwirkungen (Häufigkeit und Schwere)

Keine bekannt.

4.7 Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode

Die Unbedenklichkeit des Tierarzneimittels während der Trächtigkeit und der Laktation ist nicht belegt.

4.8 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen

Keine Daten verfügbar.

4.9 Dosierung und Art der Anwendung

Die angegebene Richtdosis ist dem Einzelfall und dem Grad der Erkrankung anzupassen.

Pferd, Rind	8 – 25 ml
Fohlen, Kalb	2 – 5 ml
Schaf, Ziege	2 – 4 ml
Lamm	0,5 – 2 ml
Schwein	3 – 8 ml
Läufer	1 – 2,5 ml
Ferkel	0,1 – 1 ml
Hund	0,5 – 3 ml
Katze	0,2 – 0,5 ml

In schweren Fällen kann die Richtdosis verdoppelt werden.

Je nach Grad der Erkrankung sollte die Injektion täglich oder 1 – 3 mal wöchentlich wiederholt werden.

Die Applikation erfolgt subkutan, tief intramuskulär oder langsam intravenös, auch in Glucose- oder Kochsalz-Infusion.

Die orale Applikation ist ebenfalls möglich.

4.10 Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel), falls erforderlich

Für dieses Tierarzneimittel gibt es keine Untersuchungen zu Überdosierungen. Allfällige Folgen sind symptomatisch zu therapieren.

4.11 Wartezeit(en)

Keine.

5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN

Pharmakotherapeutische Gruppe: Vitamine

ATCvet-Code: QA11DB

5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften

Die in B-Neuron enthaltenen Faktoren des Vitamin-B-Komplexes sind Bestandteile von Enzymsystemen, die Reaktionen des Kohlenhydrat-, des Fett- und des Eiweißstoffwechsels katalysieren. Ein Mangel an Vitaminen des B-Komplexes führt daher zu Störungen verschiedenster metabolischer Prozesse. B-Neuron ist somit in der Therapie und Prophylaxe vieler Krankheiten, insbesondere bei Störungen des peripheren und zentralen Nervensystems, als Adjuvans zur analgetischen und kausalen Behandlung eine wertvolle Ergänzung und Erweiterung. Auch beim Wiederkäuer mit noch nicht entwickelter Vormagenfunktion oder gestörter Magen-Darm-Tätigkeit ist die Zufuhr von B-Neuron angezeigt.

5.2 Angaben zur Pharmakokinetik

Keine Angaben

5.3 Umweltverträglichkeit

Keine Angaben

6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN

6.1 Verzeichnis der sonstigen Bestandteile

Benzylalkohol (E 1519)

Natriumacetat-Trihydrat

Sorbitol

Maleinsäure

Wasser für Injektionszwecke

6.2 Wesentliche Inkompatibilitäten

Da keine Kompatibilitätsstudien durchgeführt wurden, darf dieses Tierarzneimittel nicht mit anderen Tierarzneimitteln gemischt werden.

6.3 Dauer der Haltbarkeit

Haltbarkeit des Tierarzneimittels im unversehrten Behältnis: 2 Jahre

Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen/Anbruch des Behältnisses: 4 Wochen

6.4 Besondere Lagerungshinweise

Im Kühlschrank lagern (2°C – 8°C).

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

6.5 Art und Beschaffenheit des Behältnisses

Braunglasflasche mit Gummistopfen und Aluminiumkappe mit Kunststoff-Flip-off-Kappe.

Packungsgrößen: Injektionsdurchstechflasche zu 50 ml in einer Kartonfaltschachtel.

6.6 Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder bei der Anwendung entstehender Abfälle

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den geltenden Vorschriften zu entsorgen.

7. ZULASSUNGSINHABERIN

Vetoquinol AG

Freiburgstrasse 255

3018 Bern

031 818 56 56

info.switzerland@vetoquinol.com

8. ZULASSUNGSNUMMER(N)

Swissmedic 45'613 038 50ml Injektionslösung

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

9. DATUM DER ERTEILUNG DER ERSTZULASSUNG / ERNEUERUNG DER ZULASSUNG

Datum der Erstzulassung: 20.02.1984

Datum der letzten Erneuerung: 21.11.2022

10. STAND DER INFORMATION

06.02.2023

VERBOT DES VERKAUFS, DER ABGABE UND / ODER DER ANWENDUNG

Nicht zutreffend.