
SUMARIO DE CARACTERISTICAS DEL PRODUCTO

1.- DENOMINACION COMERCIAL

COMBECEN

2.- COMPOSICION POR ML.:

Vitamina B ₁ clorhidrato	10 mg
Vitamina B ₂ (fosfato sódico)	5 mg
Vitamina B ₆ clorhidrato	5 mg
Vitamina B ₁₂	0.2 mg
Nicotinamida	100 mg
Excipientes idóneos, c.s.	

3.- FORMA FARMACEUTICA

Solución inyectable

4.- PROPIEDADES FARMACOLOGICAS Y DATOS FARMACOCINETICOS:

La asociación de las vitaminas B₁, B₂, B₁₂, unido a la nicotinamida forma un conjunto sinérgico que se beneficia de la acción de cada uno de ellas en un preparado armónico y equilibrado, cubriendo un amplio campo terapéutico.

La acción antiálgica y antineurítica de la vitamina B₁ se ha mostrado muy eficaz en las neuralgias, neuritis y polineuritis, anorexia y también trastornos cardiovasculares.

La vitamina B₂ es activa en las alteraciones de la mucosa de la boca y trastornos oculares, lesiones cutáneas, detención del crecimiento y en las afecciones intestinales y hepáticas.

La principal indicación de la vitamina B₆ radica en combatir los trastornos neuromusculares. Es también de gran utilidad como coadyuvante en el tratamiento de las anemias, vómitos y en intoxicaciones hepáticas.

La vitamina B₁₂, factor antianémico, anabólico y neuroprotector, una vez absorbida se acumula principalmente en el hígado, de donde se va liberando para la normal maduración de los hematíes a nivel de la médula ósea.

Finalmente la nicotinamida es un arma poderosa en las diarreas y estreñimientos pertinaces, hepatitis, ictericia, pelagra, coadyuvante en la neuritis y en las intoxicaciones por arsenobenzoles, sulfamidas y barbitúricos.

5.- DATOS CLINICOS:

5.0.- ESPECIES DE DESTINO:

Todas las especies animales.

5.1.- INDICACIONES TERAPEUTICAS, ESPECIFICANDO LAS ESPECIES DE DESTINO:

Especies de destino: Todas las especies de destino.

Indicaciones: Trastornos nerviosos de diversa etiología, inapetencia, insuficiencias hepáticas, estabilizador de la flora intestinal, afecciones cutáneas, carencias de vitaminas del grupo B, etc.

5.2.- CONTRAINDICACIONES:

No es eficaz en neuritis de origen infeccioso.

5.3.- EFFECTOS SECUNDARIOS (Frecuencia y Gravedad):

Pueden aparecer manifestaciones anafilácticas como urticaria y trastornos digestivos.

5.4.- PRECAUCIONES ESPECIALES PARA SU UTILIZACION:

No precisa.

5.5.- UTILIZACION DURANTE LA GESTACION Y LA LACTANCIA:

No se han descrito contraindicaciones durante estos periodos.

5.6.- INTERACCION CON OTROS MEDICAMENTOS Y OTRAS FORMAS DE INTERACCION:

No se han descrito.

5.7.- POSOLOGIA Y MODO DE ADMINISTRACION:

Vía de administración: Intramuscular y subcutánea.

Dosificación:

Animales mayores: de 5 a 10 ml

Animales medianos: de 2 a 5 ml

Animales pequeños: de 1 a 2 ml

Las dosis exactas se establecerán según criterio veterinario.

5.8.- SOBREDOSIFICACION (Síntomas, medidas de emergencia, antídotos):

Puede dar lugar a alteraciones del comportamiento y trastornos gastrointestinales.

En dicho caso interrumpir el tratamiento y consultar al veterinario.

5.9.- ADVERTENCIAS ESPECIALES PARA CADA ESPECIE DE DESTINO:

No se han descrito.

5.10.- TIEMPO DE ESPERA:

No precisa.

5.11.- PRECAUCIONES ESPECIALES DE SEGURIDAD QUE HA DE TOMAR LA PERSONA QUE ADMINISTRE O MANIPULE EL PRODUCTO:

No precisa.

6.- DATOS FARMACEUTICOS:

INCOMPATIBILIDADES (Importantes):

No se han descrito.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACION:

Mantener en lugar fresco, seco y al abrigo de la luz.

PRESENTACION:

Viales conteniendo 50 ml., 100 ml. y 250 ml.

Envase clínico conteniendo 10 viales de 50 ml., 10 viales de 100 ml. y 10 viales de 250 ml.

Los envases usados y cualquier resto de contenido deberán ser eliminados de forma segura para el medio ambiente y de acuerdo con las reglamentaciones locales y nacionales en la materia.