



SUMARIO DE CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

1. DENOMINACIÓN DEL PRODUCTO

URIAVIT-BC CARNITINA

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Vitamina B₁ 10 g; Vitamina B₂ 4 g; Vitamina B₆ 8 g; Vitamina B₁₂ 20 mg; Vitamina B_T (CARNITINA) 50 g; Pantotenato de calcio 25 g; Ácido fólico 3 g; Nicotinamida 50 g; Vitamina C 20 g; Excipiente c.s.p. 1 kg.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Polvo para solución oral.

4. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

URIAVIT-BC CARNITINA es un producto en polvo perfectamente soluble que debido a sus características permite una completa asimilación de sus principios activos.

5. DATOS CLÍNICOS

5.0 ESPECIES DE DESTINO

Todas las especies domésticas.

5.1 INDICACIONES TERAPÉUTICAS

Anorexia, dermatosis, neuritis, hemoglobinuria, ataxia, trabajo muscular intenso, falta de crecimiento, infertilidad, hepatitis, cardiopatías, intoxicaciones, diarreas, convulsiones, debilidad inespecífica.

5.2 CONTRAINDICACIONES

No se han descrito.

5.3 EFECTOS INDESEABLES

No se han descrito.



5.4 PRECAUCIONES ESPECIALES PAR SU UTILIZACIÓN

El agua medicada debe prepararse en el momento de su consumo.

5.5 UTILIZACIÓN DURANTE LA GESTACIÓN Y LACTANCIA

No se han descrito contraindicaciones durante estos periodos.

5.6 INTERACCIÓN CON OTROS MEDICAMENTOS Y OTRAS FORMAS DE INTERACCIÓN

No se han descrito.

5.7 POSOLOGÍA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN

Administrar vía oral, disuelto en el agua de bebida o leche (0,5-1 gr premezcla por litro) durante 10-15 días.

Preparar el agua en el momento de su consumo.

5.8 SOBREDOSIFICACIÓN

Dada la composición del producto, no existe peligro de intoxicación por sobredosificación.

5.9 ADVERTENCIAS ESPECIALES PARA CADA ESPECIE DE DESTINO

No se han descrito.

5.10 TIEMPO DE ESPERA

No precisa.

5.11 PRECAUCIONES ESPECIFICAS QUE DEBERÁ TOMAR LA PERSONA QUE ADMINISTRE EL PRODUCTO A LOS ANIMALES

Mantener fuera del alcance de los niños.

6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1 INCOMPATIBILIDADES

No se han descrito.

6.2 PERIODO DE CADUCIDAD

3 años.



6.3 PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar en lugar fresco, seco y protegido de la luz

6.4 NATURALEZA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Bolsas de 1 kg de un complejo polietileno-aluminio.

6.5 NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE LA PUESTA EN EL MERCADO

Fatro Ibérica, S.L.
Constitución 1
08960 Sant Just Desvern (Barcelona)

6.6 PRECAUCIONES ESPECIALES QUE DEBAN OBSERVARSE PARA EL MEDICAMENTO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, SUS RESIDUOS

No se han descrito.

INFORMACIÓN ADICIONAL

Número de registro: 26189-CAT
Fecha de autorización/renovación: 23/1/1986
Fecha de aprobación/última revisión del SPC:
Condiciones de dispensación: Prescripción veterinaria