

**PROSPECTO:  
COMPLEJO B INYECTABLE MAYMÓ  
Solución inyectable**

**1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES**

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Maymó, S.A.U.  
Vía Augusta, 302  
08017 Barcelona, España

Representante local:

Vetia Animal Health, S.A.U.  
A Relva s/n – Torneiros  
36410 O Porriño Pontevedra España.

**2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

COMPLEJO B INYECTABLE MAYMÓ solución inyectable  
Vitamina B<sub>1</sub>, Vitamina B<sub>2</sub>, Vitamina B<sub>6</sub>, Vitamina B<sub>12</sub>, Vitamina B<sub>3</sub>, Vitamina B<sub>5</sub>

**3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS Y OTRAS SUSTANCIAS**

Cada ml contiene:

**Sustancias activas:**

Hidrocloruro de tiamina (vitamina B<sub>1</sub>).....12,5 mg  
Riboflavina (fosfato sódico) (vitamina B<sub>2</sub>).....1,0 mg  
Hidrocloruro de piridoxina (vitamina B<sub>6</sub>).....2,5 mg  
Cianocobalamina (vitamina B<sub>12</sub>)..... 0,00125 mg  
Nicotinamida (vitamina B<sub>3</sub>).....10,0 mg  
Dexpantenol (vitamina B<sub>5</sub>)..... 21,5 mg

**Excipientes:**

Fenol .....5 mg  
Otros excipientes, c.s.

Solución de color amarillo-naranja.

**4. INDICACIONES DE USO**

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

**5. CONTRAINDICACIONES**

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-01-12

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

## 6. REACCIONES ADVERSAS

- Pueden aparecer irritación y dolor en el punto de inoculación en muy raras ocasiones.
- Se pueden producir reacciones de tipo anafiláctico de variada intensidad en animales previamente sensibilizados en muy raras ocasiones.

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).

Si observa algún efecto adverso, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

Como alternativa puede usted notificar al Sistema Español de Farmacovigilancia Veterinaria vía tarjeta verde

[https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario\\_tarjeta\\_verde.doc](https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc).

## 7. ESPECIES DE DESTINO

Bovino (terneros), porcino y aves (pollos y pavos)

## 8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Vía de administración: vía intramuscular

Posología:

Cerdos adultos y terneros: 5 – 10 ml de medicamento/animal cada 24 horas.

Lechones: 2 – 5 ml de medicamento/animal cada 24 horas.

Aves (pollos y pavos): 0,5 – 1 ml de medicamento/animal cada 24 horas.

La administración será en dosis única, en todas las especies. En caso necesario, el veterinario puede prescribir una duración del tratamiento de 3-5 días, en base al estado clínico de los animales.

## 9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

No procede.

## 10. TIEMPOS DE ESPERA

Carne: Cero días.

Huevos: Cero días.

## 11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar a temperatura inferior a 25°C.

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

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta y caja después de CAD. La fecha de caducidad se refiere al último día de mes indicado.

Período de validez después de abierto el envase: 28 días

## 12. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Advertencias especiales para cada especie de destino:

Ninguna

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 deben administrar el medicamento veterinario con precaución.

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

Gestación, lactancia o puesta:

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

Bovino: No está previsto su uso durante la gestación ni la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Interacciona con antagonistas de la tiamina.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

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.

Incompatibilidades:

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

**13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO**

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

**14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ**

Abril 2024

**15. INFORMACIÓN ADICIONAL**

**Formato:**

Caja con 1 vial de 100 ml

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.  
Administración bajo control o supervisión del veterinario.