

## Gebrauchsinformation

# B1-Kattwiga

**Wirkstoff:** Thiaminnitrat

**Stoffgruppe:**

Vitamine

**Anwendungsgebiete:**

Behandlung von klinisch-chemisch gesicherten Vitamin-B1-Mangelzuständen, sofern diese ernährungsmäßig nicht behoben werden können. Vitamin-B1-Mangel kann auftreten bei:

- schwerer Mangel- und Fehlernährung (z.B. Beriberi), künstlicher Ernährung über längere Zeit, Null-Diät, Blutwäsche (Hämodialyse), gestörter Nahrungsverwertung (Malabsorption),
- chronischem Alkoholismus (alkoholtoxische Kardiomyopathie, Wernicke-Enzephalopathie, Korsakow-Syndrom),
- Übersäuerung des Blutes aufgrund von Zuckerkrankheit (diabetischer Azidose),
- schweren akuten Leberfunktionsstörungen (Leberkoma, fulminante Hepatitis),
- schwerer Überfunktion der Schilddrüse (Thyreotoxikose),
- gesteigertem Bedarf (z.B. Schwangerschaft und Stillzeit).

**Gegenanzeigen:**

keine bekannt

**Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:**

Es gibt bisher keine Hinweise auf eine Entstehung von Mißbildungen oder eine Veränderung des Erbgefüges durch Thiaminnitrat. In der Stillzeit bestehen keine Bedenken gegen die Einnahme.

Vor Licht und Feuchtigkeit geschützt aufbewahren.

**Wechselwirkungen mit anderen Mitteln:**

Andere gleichzeitig eingenommene Vitamine, insbesondere B12, können in Anwesenheit von Vitamin-B1-Abbauprodukten in ihrer Wirkung vermindert werden.

**Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung:**

Soweit nicht anders verordnet, werden folgende Dosierungen zur Behandlung von klinisch-chemisch gesicherten Mangelzuständen empfohlen: Es werden zu Beginn der Behandlung bis zu 3 mal täglich 1 Tablette, anschließend täglich 1/2 bis 2 Tabletten mit ausreichend Flüssigkeit eingenommen.

Vitamin-B1-haltige Arzneimittel sollten ohne ärztlichen Rat nicht in höherer als der angegebenen Dosierung eingenommen werden.

**Nebenwirkungen:**

In Einzelfällen sind Schweißausbrüche, Herzjagen, Hautreaktionen mit Juckreiz und Nesselsucht (Urtikaria) beschrieben worden. Beim Auftreten dieser Erscheinungen ist das Arzneimittel sofort abzusetzen und der Arzt aufzusuchen.

**Meldung von Nebenwirkungen:**

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder Heilpraktiker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: [www.bfarm.de](http://www.bfarm.de) anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

**Hinweis und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels:**

Das Verfalldatum dieser Packung ist auf den Blistern und der äußeren Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum.

**Zusammensetzung:**

arzneilich wirksamer Bestandteil:

1 Tablette enthält 100 mg Thiaminnitrat

sonstige Bestandteile:

Mikrokristalline Cellulose, Poly(1-vinyl-2-pyrrolidon), mittl. Mol.-Masse 25000, Carboxymethylstärke-Natrium Typ A, hydriertes Rizinusöl, hochdisperses Siliciumdioxid

**Darreichungsform und Inhalt:**

Originalpackung mit 50 Tabletten

Originalpackung mit 100 Tabletten

**Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:**

Kattwiga Arzneimittel GmbH, Postfach 2567, 48514 Nordhorn

**Stand der Information:** Mai 2014