

## **PAKKAUSSELOSTE**

### **Partoxin vet. 17 µg (10 IU)/ml injektioneste, liuos**

#### **1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSalueella, JOS ERI**

##### Myyntiluvan haltija:

Pharmaxim AB  
Örjaleden 48  
261 51 Landskrona  
Ruotsi

##### Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Bela-Pharm GmbH & Co KG  
Lohner Straße 19  
D-49377 Vechta  
Saksa

#### **2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEESEN NIMI**

Partoxin vet. 17 µg (10 IU)/ml injektioneste, liuos  
Oksitosiini

#### **3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET**

1 ml sisältää:

Vaikuttava aine: Oksitosiini 16,6 µg (10 IU).  
Apuaineet: klooributanolihemihydraatti, etanol (96 %), etikkahappo, väkevä, ja injektionesteisiin käytettävä vesi 1 ml:aan asti.

#### **4. KÄYTTÖAIHEET**

##### **NAUTA JA HEVONEN**

- Synnytyspoltojen voimistaminen
- Kohdun jänteenvyyden voimistaminen kohdun esiinluiskahduksen oikaisun jälkeen
- Jälkeisten jäätien
- Synnytykseen liittyvän kohtutulehduksen ja kohtuverenvuodon tukihoito
- Synnytyksen yhteydessä ilmenevän utaretulehduksen ja utareturvotuksen tukihoito
- Utareen ensimmäinen, täydellinen tyhjentäminen vastapoikineilla hiehoilla, joilla ilmenee vaikeusia neurohormonaalisen tyhjentymisrefleksin käynnistymisessä
- Utareen tyhjentäminen diagnostista palpaatiota varten

##### **SIKA**

- Synnytyspoltojen voimistaminen
- Maidon laskeutumisen aikaansaaminen
- Velton kohdun tyhjentäminen

##### **KOIRA**

- Synnytyspoltojen voimistaminen

#### **5. VASTA-AIHEET**

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy mekaaninen este synnytykselle, eikä tilanteissa, joissa kohdunsuu ei ole avautunut täydellisesti.

## 6. HAITTAVAIKUTUKSET

Yliannostus, joko yksittäinen suuri annos tai toistuvat annokset, synnytyksen yhteydessä voi aiheuttaa pitkittyneen, voimakkaan kohtukrampin, mikä voi johtaa kohdun repeämiseen, istukan irtoamiseen tai sikiön vammautumiseen tai kuolemaan.

Jos havaitset vakavia vaikutuksia tai joitakin muita sellaisia vaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

## 7. KOHDE-ELÄINLAJIT

Nauta, hevonen, sika ja koira.

## 8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Antotapa: im tai hitaasti iv.

Eläinlaji	Laskimonsisäinen (iv) oksitosiiniannos millilitroina (ml)	yksikköinä (IU)	Lihaksensisäinen (im) oksitosiiniannos millilitroina (ml)	yksikköinä (IU)
Nauta	0,5-1	5-10	1-4	10-40
Hevonen	0,5-2	5-20	1-4	10-40
Sika	0,1-0,5	1-5	0,5-2	5-20
Koira	0,05-0,2	0,5-2	0,1-0,5	1-5

Injektio voidaan uusia n. 30 min. kuluttua.

Annos määräytyy käyttöaiheen perusteella.

Maidon laskeutumisen ja polttojen voimistamiseen riittää yleensä pienin suositusannos.

## 9. ANNOSTUSOHJEET

Koska yhteensopimattomuustutkimuksia ei ole tehty, eläinlääkevalmisteita ei saa sekoittaa muiden eläinlääkevalmisteiden kanssa.

## 10. VAROAIKA

Teurastus: nolla vrk.

Maito: nolla vrk.

## 11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Säilytä jäääkaapissa (2 °C-8 °C). Säilytä valolta suojassa.

Avaamisen jälkeen säilytslämpötila enintään 25 °C.

## 12. ERITYISVAROITUKSET

Erityisvaroitukset kohde-eläinlajeittain:

Ennen kuin oksitosiinia annetaan synnytyspolteiden heikkouteen, tulee varmistua, ettei polttoheikkouden syynä ole matala verensokeri tai matala veren kalsiumpitoisuus.

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet:

Oksitosiini ei vaikuta laajentavasti kohdunkaulaan, eikä sitä tämän vuoksi saa injisoida

synnytyspoltojen voimistamiseksi ennen kuin kohdunkaula on avautunut.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmisteetta antavan henkilön on noudatettava:

Kädet on pestävä lääkkeen antamisen jälkeen. Injisoitaessa valmisteesta vahingossa itseensä, on käännyttää välittömästi lääkärin puoleen ja näytettää tälle pakkausselostetta tai myyntipäällystä. Raskaana olevien naisten tulee käsitellä tuotetta varoen.

Tiimeys: Ei saa käyttää tiimeyden aikana ennen synnytystä.

Maidon erityminen/ imetyks:

Valmiste on tarkoitettu käytettäväksi synnytyksen yhteydessä synnytyspoltojen voimistamiseksi, kun kohdunsuu on täysin auki, ja maidon laskeutumisen aikaansaamiseksi.

Hedelmällisyys: Ei tunnettuja vaikutuksia.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:  
Ei merkittäviä yhteisvaikutuksia.

Yhteensopimattomuudet: Ei tunneta.

**13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEESEN TAI JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI**

Käyttämättä jäentyt valmiste toimitetaan hävitettäväksi apteekkiin tai ongelmajätelaitokselle.

**14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY**

30.10.2023

**15. MUUT TIEDOT**

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

Lisätietoja tästä eläinlääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

**Suomi**

Pharmaxim AB  
Apilakatu 10  
FI-20740 Turku  
Puh: +358 2 2437 600  
E-mail: toimisto@pharmaxim.com

## BIPACKSEDEL FÖR

### Partoxin vet. 17 µg (10 IU)/ml injektionsväска, lösning

- NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLika**

Innehavare av godkännande för försäljning:

Pharmaxim AB  
Örjaleden 48  
261 51 Landskrona  
Sverige

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsats:

Bela-Pharm GmbH & Co KG  
Lohner Straße 19  
D-49377 Vechta  
Tyskland

- DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN**

Partoxin vet. 17 µg (10 IU)/ml injektionsväcka, lösning  
Oxytocin

- DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER) OCH ÖVRIGA SUBSTANSER**

1 ml innehåller:

Aktiv substans: Oxytocin 16,6 µg (10 IU).

Hjälpmännen: klorbutanolhemihydrat, etanol (96 %), koncentrerad ättiksyra, samt vatten till injektionsvätskor upp till 1 ml.

- ANVÄNDNINGSMRÅDE(N)**

#### NÖT OCH HÄST

- Förstärkning av förlossningsvärkar
- Ökning av livmoderspänst efter korrigering av livmoderframfall
- Kvarbliven efterbörd
- Stödbehandling av livmoderinflammation hos nyförlösta och livmoderblödning
- Stödbehandling av mastit och juversvullnad vid förlossning
- För att få till stånd en första fullständig juveruttömning hos nykalvade förstakalvkvigor, för vilka svårigheter föreligger att utlösa den neurohormonella tömningsreflexen
- Uttömning av juvet för möjliggörande av diagnostisk palpation

#### SVIN

- Förstärkning av förlossningsvärkar
- Brist på mjölkutsöndring efter förlossning
- Evakuering av en slapp livmoder

#### HUND

- Förstärkning av förlossningsvärkar

- KONTRAINDIKATIONER**

Får ej användas om mekaniska hinder föreligger vid förlossning eller om livmoderhalsen ännu inte har utvidgats helt.

## 6. BIVERKNINGAR

Överdosering vid förlossning, antingen en stor engångsdos eller upprepade doser, kan orsaka en utdragen, kraftig livmoderkramp, som kan leda till livmoderruptur, moderkaksavlossning eller fosterskada eller fosterdöd.

Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna bipacksedel, tala om det för veterinären.

## 7. DJURSLAG

Nöt, häst, svin och hund.

## 8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Administreringsväg: intramuskulärt eller långsamt intravenöst.

Djurslag	Intravenös (iv) oxytocindos milliliter (ml)	enheter (IU)	Intramuskulär (im) oxytocindos milliliter (ml)	enheter (IU)
Nöt	0,5-1	5-10	1-4	10-40
Häst	0,5-2	5-20	1-4	10-40
Svin	0,1-0,5	1-5	0,5-2	5-20
Hund	0,05-0,2	0,5-2	0,1-0,5	1-5

Infektionen kan upprepas efter ca 30 min.

Dosen bestäms på basen av indikation.

Den minsta rekommenderade dosen räcker vanligen för stimulering av mjölnedsättning och förstärkning av förlossningsvärkar.

## 9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Då blandbarhetsstudier saknas ska detta veterinärmedicinska läkemedel inte blandas med andra veterinärmedicinska läkemedel.

## 10. KARENSTID

Slakt: noll dagar.

Mjölk: noll dagar.

## 11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i kylskåp (2 °C-8 °C). Ljuskänsligt.

Förvaras vid högst 25 °C efter öppnande.

## 12. SÄRSKILD(A) WARNING(AR)

### Särskilda varningar för respektive djurslag:

Innan oxytocin administreras vid svaga förlossningsvärkar bör man försäkra sig om att de svaga värkarna inte orsakas av kalciumbrist eller för låg blodsockerhalt.

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:

Oxytocin har ingen utvidgande effekt på livmoderhalsen, och får därför inte injiceras för att stimulera förlossningsvärvkarna innan livmoderhalsen har öppnat sig.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Händerna ska tvättas efter administrering av läkemedlet. Vid oavsiktlig självinjektion, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten. Gravida kvinnor ska behandla läkemedlet med försiktighet.

Dräktighet: Skall inte användas till dräktiga djur före förlossning.

Mjölkutsöndring/ laktation:

Preparatet är avsett för användning för förstärkning av förlossningsvärvkar när livmoderhalsen är helt öppen, och för stimulering av mjölnedsättning.

Fertilitet: Ingen känd påverkan

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Inga märkbara interaktioner.

Blandbarhetsproblem: Inga kända.

**13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUCTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL**

Ej använt läkemedel skall lämnas till apotek eller problemavfallshantering för förstöring.

**14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES**

30.10.2023

**15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR**

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning.

**Finland**

Pharmaxim AB

Apilakatu 10

FI-20740 Åbo

Tel: +358 2 2437 600

E-mail: [toimisto@pharmaxim.com](mailto:toimisto@pharmaxim.com)