

## PROSPECTO

### **GINEAMIN** **Oxitocina 10 UI/ml** **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 Maymo, S.A.U.  
Vía Augusta, 302.  
08017 Barcelona

Representante local:

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

#### **2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

GINEAMIN, 10 UI/ml, Solución inyectable  
Oxitocina

#### **3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA Y OTRAS SUSTANCIAS**

Cada ml contiene:

**Sustancia activa:**

Oxitocina..... 10,0 UI

**Excipiente:**

Fenol.....5 mg

#### **4. INDICACIONES DE USO**

- Inercia o atonía uterina.
- Agalaxia de la cerda

#### **5. CONTRAINDICACIONES**

No usar en los siguientes casos:

Hipersensibilidad a la sustancia activa y/o alguno de los excipientes

Distocias por presentación anormal, desproporción pélvico-fetal o cualquier obstrucción mecánica;

Enfermedades cardiovasculares;

Hembras con predisposición a la ruptura uterina,

Cuando no exista dilatación del cuello uterino (en la inducción del parto).

## 6. REACCIONES ADVERSAS

Pueden producirse reacciones alérgicas.

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

## 7. ESPECIES DE DESTINO

Porcino (cerdas reproductoras)

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

Vía intramuscular y subcutánea.

Obstetricia: Cerdas reproductoras: 30-50 U.I., (equivalente a 3-5 ml de medicamento).

Eyección láctea: Cerdas reproductoras: 5-20 U.I., (equivalente a 0,5-2 ml de medicamento)).

La administración puede repetirse cada 30 minutos si el veterinario lo considera necesario.

## 9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

## 10. TIEMPO DE ESPERA

Carne: cero días

## 11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

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

Conservar en nevera (entre 2-8°C).

Período de validez después de abierto el envase: 10 días.

## 12. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Advertencias especiales para cada especie de destino

No se han descrito

Advertencias especiales para su uso en animales

Administrar con precaución en toxemias

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Las personas con hipersensibilidad conocida a la oxitocina deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

No fumar, comer o beber mientras se manipula el medicamento.

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrelle el texto del envase o el prospecto.

Llevar guantes y lavarse las manos tras utilizar el medicamento .

Las mujeres embarazadas deben tener especial precaución en el momento de la administración del medicamento, ya que la oxitocina es inductor del parto.

Gestación:

No utilizar en hembras en gestación hasta el momento del parto.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Los corticoesteroides, vasoconstrictores simpaticomiméticos y analgésicos pueden potenciar sus efectos al igual que el calcio y los estrógenos.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

Hiperestimulación y , espasmo del miometrio, prematura separación de la placenta, bradicardias y arritmias e incluso la muerte de madre y feto.

Pueden producirse hemorragias post-parto, que se tratarían sintomáticamente.

Puede originarse muerte fetal.

### **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 ó 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**

#### **Formatos**

Caja con un vial de 10 ml.

Caja con un vial de 50 ml.

Caja con un vial de 250 ml.

### **NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

1958 ESP

**Uso Veterinario- Medicamento sujeto a prescripción veterinaria  
Administración bajo control o supervisión del veterinario**