

## PROSPECTO

### 1. Denominación del medicamento veterinario

PARTOVET 10UI/ml solución inyectable

### 2. Composición

Cada ml contiene:

#### Principios activos:

Oxitocina 10 U.I.

#### Excipientes:

Alcohol bencílico (E1519) 5 mg

Clorobutanol hemihidrato 5 mg

Solución límpida incolora.

### 3. Especies de destino

Vacas, ovejas, cabras, cerdas, yeguas, perras y gatas.

### 4. Indicaciones de uso

Vacas, ovejas, cabras, cerdas, yeguas, perras y gatas:

- Inducción al parto.
- Inercia o atonía uterina.
- Involución del útero tras cesáreas y disminución de hemorragias.
- Expulsión de secundinas y restos de exudados tras el parto.
- Iniciación a la lactación tras el parto.
- Agalaxia de la cerda.
- Piometritis y endometritis crónicas para provocar la expulsión de exudados.
- Tratamiento coadyuvante a la terapia antibiótica de la mastitis aguda y crónica, para provocar la expulsión de residuos y facilitar el drenaje.

### 5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

No usar en casos de distocias por presentación anormal, desproporción pélvica-fetal o cualquier tipo de obstrucción mecánica.

No usar en casos de enfermedades cardiovasculares.

No usar en hembras con predisposición a ruptura uterina.

No usar cuando no exista dilatación del cuello uterino (en la inducción al parto).

### 6. Advertencias especiales

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

La inyección intravenosa debe ser muy lenta, y preferentemente con suero glucosado o salino. Administrar con precaución en toxemias.

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

Este medicamento veterinario puede producir reacciones de hipersensibilidad (alergia) en algunas personas. Las personas con hipersensibilidad conocida a la oxitocina o al alcohol bencílico, deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Las mujeres embarazadas o lactantes deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario ya que podría causar contracción del músculo liso (útero).

Usar un equipo de protección individual consistente en guantes al manipular el medicamento veterinario. En caso de producirse contacto accidental con la piel o los ojos, lavar inmediatamente con agua abundante.

Administrar el medicamento veterinario con precaución para evitar la autoinyección. En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

Gestación:

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

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Los corticoides, vasoconstrictores simpaticomiméticos y anestésicos pueden potenciar sus efectos, al igual que el calcio, los estrógenos y las prostaglandinas.

Sobredosificación:

Puede producirse hiperestimulación y espasmo de miometrio, prematura separación de la placenta, bradicardias y arritmias e incluso la muerte de la madre y feto.

La intoxicación por retención de agua, caracterizada por convulsiones, coma e incluso la muerte para la madre puede ocurrir tras la administración i.v. de grandes dosis durante largos periodos de tiempo. Puede presentarse hemorragias postparto, que se tratarán sintomáticamente.

Puede producirse muerte fetal.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado exclusivamente por el veterinario en el caso de administración intravenosa o bajo su supervisión y control.

Incompatibilidades principales:

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario, excepto el suero glucosado o salino recomendado para su uso con el medicamento veterinario.

## **7. Acontecimientos adversos**

Vacas, ovejas, cabras, cerdas, yeguas, perras y gatas:

|   |
|---|
| Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles) |
| Reacciones alérgicas  |

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde [http://bit.ly/tarjeta\\_verde](http://bit.ly/tarjeta_verde)  
o NOTIFICAVET <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

## **8. Posología para cada especie, modo y vías de administración**

Obstetricia (vías intravenosa, intramuscular, subcutánea):

- Vacas: 75 – 100 U.I. (Equivalente a 7,5 – 10 ml).
- Yeguas: 75 - 150 U.I. (Equivalente a 7,5 – 15 ml).
- Cerdas, ovejas y cabras: 30 – 50 U.I. (Equivalente a 3 – 5 ml).
- Perras: 5 – 25 U.I. (Equivalente a 0,5 – 2,5 ml)
- Gatas: 5 – 10 U.I. (Equivalente a 0,5 – 1 ml)

Eyección láctea (preferentemente vía intravenosa):

- Vacas y yeguas: 10 - 20 U.I. (Equivalente a 1 – 2 ml).
- Cerdas, ovejas y cabras: 5 – 20 U.I. (Equivalente a 0,5 – 2 ml).
- Perras: 2 – 10 U.I. (Equivalente a 0,2 – 1 ml).
- Gatas: 1 – 10 U.I. (Equivalente a 0,1 – 1 ml).

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

## **9. Instrucciones para una correcta administración**

### **10. Tiempos de espera**

Carne: Cero días.  
Leche: Cero días.

### **11. Precauciones especiales de conservación**

Mantener fuera de la vista del alcance de los niños.

Conservar a temperatura inferior a 30°C.

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

Período de validez después de abierto el envase primario: 28 días.

### **12. Precauciones especiales para la eliminación**

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

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

### **13. Clasificación de los medicamentos veterinarios**

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Administración exclusiva por el veterinario en caso de administración por vía intravenosa.

### **14. Números de autorización de comercialización y formatos**

449 ESP

#### **Formatos:**

Caja con 1 vial de 10 ml.

Caja con 1 vial de 50 ml.

Caja con 1 vial de 100 ml.

Caja con 1 vial de 250 ml.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

### **15. Fecha de la última revisión del prospecto**

02/2026

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

### **16. Datos de contacto**

Titular de la autorización de comercialización, fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

DIVASA-FARMAVIC, S.A.

Ctra. Sant Hipòlit, km. 71

08503 Gurb-Vic (Barcelona)

Spain

Tel: 938860100

Email: [pharmacovigilance@divasa-farmavic.com](mailto:pharmacovigilance@divasa-farmavic.com)