

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Partoxin vet. 17 mikrogram (10 IU)/ml injektionsvätska, lösning

2. Sammansättning

En ml innehåller:

Aktiv substans: oxytocin 17 mikrogram (10 IU).

Klar, färglös lösning.

3. Djurslag

Nöt, häst, svin och hund.



4. Användningsområden

Partoxin vet. har en sammandragande effekt på livmodern. Läkemedlet förstärker muskelsammandragningarna i livmodern under förlossning samt påskyndar livmoderns återgång till normal storlek efter förlossningen. Genom sin sammandragande effekt på juvrets glatta muskulatur bidrar Partoxin vet. till en fullständig tömning av juvret på mjölk.

Nöt och häst:

- Förstärkning av förlossningsvärkar.
- Ökning av livmoderssammandragning efter korrigering av livmoderframfall.
- Kvarbliven efterbörd.
- Livmoderinflammation hos nyförlösta.
- Livmoderblödning.
- Juverinflammation och juversvullnad i samband med förlossning.
- För att åstadkomma en första fullständig juveruttömning hos nykalvade förstakalvskvigor, där svårigheter föreligger att utlösa tömningsreflexen i juvret.
- Uttömning av juvret för att möjliggöra undersökning (diagnostisk palpation).

Svin:

- Förstärkning av förlossningsvärkar.
- För att åstadkomma en juvertömning vid oförmåga att utsöndra mjölk (agalakti) i samband med förlossning.
- Tömning av en dåligt sammandragen livmoder i samband med förlossning.

Hund:

- Förstärkning av förlossningsvärkar.

5. Kontraindikationer

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

6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

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

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Partoxin vet. har ingen utvidgande effekt på livmoderhalsen, och får därför inte injiceras för att stimulera förlossningsvärkar innan livmoderhalsen har öppnat sig.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Tvätta händerna efter administrering av läkemedlet. Vid oavsiktlig självinjektion, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Gravida kvinnor ska hantera läkemedlet med försiktighet.

Dräktighet och digivning:

Ska inte användas till dräktiga djur före förlossning.

Läkemedlet är avsett för användning för förstärkning av förlossningsvärkar när livmoderhalsen är helt öppen, och för stimulering av mjölknedsläpp.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Det finns inga kända fall där Partoxin vet. påverkar eller påverkas av andra läkemedel.

Överdoser:

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

Viktiga blandbarhetsproblem:

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

7. Biverkningar

Inga kända.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem: Läkemedelsverket Webbplats: www.lakemedelsverket.se

8. Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg(ar)

Partoxin vet. ska injiceras intravenöst (i.v.) eller intramuskulärt (i.m.).

Djurslag	Intravenös injektion	Intramuskulär injektion
Nöt	3–5 ml	4–6 ml
Häst	3–5 ml	4–6 ml
Svin	0,5–1 ml	2–3 ml
Hund	0,1–0,2 ml	0,25–1 ml

På svin och hund kan injektionen upprepas efter ca 30 minuter.

9. Råd om korrekt administrering

Ej relevant.

10. Karenstider

Kött och slaktbiprodukter: Nöt, häst och svin: noll dygn.
Mjölk: noll dygn.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.
Förvaras i kylskåp (2 °C–8 °C).
Öppnad injektionsflaska förvaras vid högst 25 °C.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen och etiketten efter Exp.
Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 7 dygn.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

MTnr: 5234

Förpackningsstorlekar:

Pappkartong innehållande 5 x 10 ml, 10 x 10 ml, 1 x 100 ml och 6 x 100 ml injektionsflaskor.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

27/03/2026

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Pharmaxim AB

Örjaleden 48

26151 Landskrona

Sverige

Tel: + 46 (0)42-38 54 50

drugsafety@pharmaxim.com

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

Bela-Pharm GmbH & Co KG

Lohner Strasse 19

49377 Vechta

Tyskland