

TEXTOS DE ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

Caja con 1 vial de 10 ml
Caja con 1 vial de 50 ml
Caja con 1 vial de 250 ml

○ ★

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

GINEAMIN, 10 UI/ml, Solución inyectable
Oxitocina

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada ml contiene:

Sustancia activa

Oxitocina 10 UI

Excipientes:

Fenol 5 mg

3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución inyectable

4. TAMAÑO DEL ENVASE

10 ml
50 ml
250 ml

5. ESPECIES DE DESTINO

Porcino (cerdas reproductoras)

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía Intramuscular y subcutánea.
Lea el prospecto antes de usar

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

Página 1 de 6

C/ CAMPEZO, 1 – EDIFICIO 8
28022 MADRID
TEL: 91 822 54 01
FAX: 91 822 54 43

F-DMV-01-03

8. TIEMPO DE ESPERA

Carne: cero días

9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI PROCEDE(N)**10. FECHA DE CADUCIDAD**

<CAD {mes/año}>

Una vez abierto utilizar antes de 10 días

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar en nevera (2-8°C).

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Eliminar los residuos de conformidad con las normativas locales

13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE

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

14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

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

15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Laboratorios Maymó, S. A. U.
Via augusta 302.
08017 Barcelona

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



16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Reg. nº: 1958 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote {número}

DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO

Etiqueta vial 10 ml

Etiqueta vial 50 ml

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**GINEAMIN** 10 UI/ml, Solución inyectable

Oxitocina

2. CANTIDAD DE (LAS) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)

Cada ml contiene:

Oxitocina 10UI

3. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN NÚMERO DE DOSIS

10 ml

50 ml

4. VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía Intramuscular y subcutánea.

Lea el prospecto antes de usar

5. TIEMPO DE ESPERA

Carne: cero días

6. NÚMERO DE LOTE

Lote {número}

7. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {mes/año}

8. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

Conservar en nevera (2 – 8°C)

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL ENVASE PRIMARIO

Etiqueta vial 250 ml

○ ★

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

GINEAMIN 10 UI/ml, Solución inyectable
Oxitocina

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada ml contiene:

Sustancia activa

Oxitocina 10 UI

Excipientes:

Fenol 5 mg

3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución inyectable

4. TAMAÑO DEL ENVASE

250 ml

5. ESPECIES DE DESTINO

Porcino (cerdas reproductoras)

6. INDICACIÓN(ES) DE USO**7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN**

Vía Intramuscular y subcutánea.
Lea el prospecto antes de usar

8. TIEMPO DE ESPERA

Carne: cero días

9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI PROCEDE(N)

10. FECHA DE CADUCIDAD

<CAD {mes/año}>

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar en nevera (2-8°C).

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO**13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE**

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

14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”**15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Laboratorios Maymó, S. A. U.
Via augusta 302.
08017 Barcelona

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Reg. nº: 1958 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote {número}