

File downloaded on 2026-06-05

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000032139>

OCYTOCINE S

- Oxytocin acetate

No autorizado

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

OCYTOCINE S

Principio activo:

- Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

- Bovino
- Porcino
- Gatos
- Ovino
- Caprino
- Perros

Vía de administración:

- Vía intramuscular
- Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

- Disponible únicamente en [English](#)
10.00
Unidad(es) internacional(es)
/
1.00
Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

- Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

- Vía intramuscular
 - Bovino

- Milk
 - 0
 - Día
 - Meat and offal
 - 0
 - Día
- Porcino
 - Meat and offal
 - 0
 - Día
- Ovino
 - Milk
 - 0
 - Día
 - Meat and offal
 - 0
 - Día
- Caprino
 - Meat and offal
 - 0
 - Día
 - Milk
 - 0
 - Día
- Vía intravenosa
 - Bovino
 - Meat and offal
 - 0
 - Día
 - Milk
 - 0
 - Día
 - Porcino
 - Meat and offal
 - 0
 - Día
 - Ovino
 - Milk
 - 0
 - Día
 - Meat and offal
 - 0
 - Día
 - Caprino
 - Milk
 - 0
 - Día
 - Meat and offal
 - 0

Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

- QH01BB02

Condiciones de dispensación:

- Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

- Anulado

Autorizado en:

- Francia

Descripción del formato:

- Disponible únicamente en [French](#)
- Disponible únicamente en [French](#)
- Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

- Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

- Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

- Intervet

Fecha de autorización de comercialización:

- 18/10/1985

Fabricante responsable de la liberación del lote:

- Intervet International GmbH

Autoridad responsable:

- French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

- FR/V/7212401 5/1985

Fecha de modificación del estado de la autorización:

- 1/12/2023

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Información del medicamento

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

[Otros idiomas \(1\)](#)

French (PDF)

Publicado el: 4/04/2022

[Descargar](#)