

# OCYTOCINE S

No autorizado

- Oxytocin acetate

## 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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