

## 1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Oxytovet ad us. vet., solution injectable

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

1 ml de solution injectable contient :

### Substance active :

Ocytocine 10 U.I.

### Excipient :

Chlorobutanol hémihydraté 5.254 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable claire et incolore pour injection intraveineuse, intramusculaire et sous-cutanée

## 4. INFORMATIONS CLINIQUES

### 4.1 Espèces cibles

Cheval, bovin, porcin, ovin, caprin, chien et chat

### 4.2 Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Ocytocine pour chevaux, bovins, porcins, ovins, caprins, chiens et chats

Inertie utérine primaire et secondaire, hémorragies utérines, atonie utérine, stimulation de l'involution utérine, dysgalactie postpartum (éventuellement en combinaison avec une gonadotropine chorionique), évacuation de lait résiduel

### 4.3 Contre-indications

Ne pas utiliser lors de fermeture cervicale et d'obstruction à la parturition (p. ex. une anomalie de présentation, un embryon trop gros, torsion utérine, malformation des voies génitales), de contractions, de rupture utérine imminente, ou lors d'hypocalcémie / hypoglycémie.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité au principe actif ou à un autre composant.

### 4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune

### 4.5 Précautions particulières d'emploi

#### Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Injecter lentement en cas d'injection intraveineuse.

#### Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

Le médicament vétérinaire ne doit pas être administré par des femmes enceintes, en particulier lors du dernier trimestre de grossesse, car l'ocytocine peut déclencher des contractions de la musculature lisse utérine.

### 4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

- Hypercontractilité utérine



- Rupture utérine (en particulier chez les carnivores)
- Contraction longue de l'utérus entraînant un blocage du flux ombilical, une hypoxie foetale et une réduction de la viabilité du foetus
- Chez la truie, à une dose de 5 - 10 U.I. d'ocytocine/animal i.m. en association avec des prostaglandines pour induire la mise-bas : contraction durable de l'utérus, allongement de la mise-bas, décollement placentaire anticipé
- Chez les porcelets non sevrés, après traitement de la truie pour agalactie à une dose de 22 U.I. d'ocytocine/100 kg par jour : survenue d'une diarrhée (1 jour)

#### 4.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Peut être utilisé au cours de la gestation.

#### 4.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Les bêta-bloquants et la prostaglandine augmentent l'effet de l'ocytocine sur la musculature de l'utérus.

#### 4.9 Posologie et voie d'administration

Espèce	Dose i.m./s.c.	Dose i.v.
Jumet, vache	4 – 5 ml (40 – 50 U.I.)	1 ml (10 U.I.)
Ovin, caprin	1 – 3 ml (10 – 30 U.I.)	0.5 ml (5 U.I.)
Truie	2 – 4 ml (20 – 40 U.I.)	0.4 – 0.8 ml (4 – 8 U.I.)
Chienne	0.3 – 1 ml (3 – 10 U.I.)	
Chatte	0.3 – 0.5 ml (3 – 5 U.I.)	

Si nécessaire, le traitement peut être répété après 40 minutes.

#### 4.10 Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

Les surdosages peuvent avoir les conséquences suivantes :

- vasodilatation raccourcie avec hypotension
- rétention hydrique, contraction longue de l'utérus entraînant un blocage du flux ombilical, une hypoxie foetale et une réduction de la viabilité du foetus
- tachycardie
- rupture utérine
- chez la jument, complications lors de la mise-bas (contractions violentes, retentio secundinarum)
- chez la truie, retard de mise-bas

Il convient dans ces cas d'interrompre le traitement par l'ocytocine.

#### 4.11 Temps d'attente

Aucun

### 5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES



Groupe pharmacothérapeutique: préparations hormonales systémiques, hors hormones sexuelles  
Code ATCvet: QH01BB02

### **5.1 Propriétés pharmacodynamiques**

Oxytvet contient de l'ocytocine synthétique et ne contient donc aucune impureté ayant des effets vasopresseurs ou antidiurétiques. Oxytvet induit la contraction de la musculature lisse de l'utérus et des cellules myoépithéliales des glandes mammaires et, de plus, stimule l'involution utérine postpartum.

### **5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques**

Après résorption rapide, l'ocytocine se lie aux bêta-globulines circulantes et est métabolisée dans le foie, les reins et la glande mammaire. L'élimination a lieu principalement dans les reins. La demi-vie se situe entre 1 et 10 minutes pour toutes les espèces.

### **5.3 Propriétés environnementales**

Pas de données disponibles

## **6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES**

### **6.1 Liste des excipients**

Chlorobutanol hémihydraté  
Chlorure de sodium  
Acide acétique  
Eau pour préparation injectable

### **6.2 Incompatibilités majeures**

En l'absence d'études de compatibilité, Oxytvet ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires.

### **6.3 Durée de conservation**

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 24 mois  
Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 28 jours

### **6.4 Précautions particulières de conservation**

conserver au réfrigérateur (2 – 8 °C).  
Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

### **6.5 Nature et composition du conditionnement primaire**

Flacons en verre transparent de type II ou PET de 100 ml et 250 ml avec bouchon en caoutchouc et une capsule en aluminium dans un carton  
Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

### **6.6 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments**

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.



## **7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

Dr. E. Graeub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Berne

Tél. : 031 980 27 27

Fax : 031 980 27 28

[info@graeub.com](mailto:info@graeub.com)

## **8. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

Swissmedic 66322 002 flacon de 100 ml

Swissmedic 66322 003 flacon de 250 ml

Catégorie de remise B : remise sur ordonnance vétérinaire

## **9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION**

Date de première autorisation : 19.09.2017

Date du dernier renouvellement : 31.03.2022

## **10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE**

20.06.2025

## **INTERDICTION DE VENTE, DÉLIVRANCE ET/OU D'UTILISATION**

Sans objet

