

GESTAVET OXYTOCIN 10 IU/ml Synthetic Oxytocin, solution for injection

Εξουσιοδοτημένο

- OXYTOCIN SYNTHETIC

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

GESTAVET OXYTOCIN 10 IU/ml Synthetic Oxytocin, solution for injection
Hipracin 10 IE/ml synthetisches Oxytocin - Injektionslösung für Tiere

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Βοοειδή
Σκύλος
Πρόβατο
Γάτα
Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση
Ενδοφλέβια χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Withdrawal period by route of administration:

Ενδομυϊκή χρήση:

- **Βοοειδή**

- Meat and offal. 12 Ώρα

- Γάλα. 12 Ώρα

- **Σκύλος**

- **Πρόβατο**

- Meat and offal. 12 Ώρα

- Γάλα. 12 Ώρα

- **Γάτα**

- **Χοίρος**

- Meat and offal. 12 Ώρα

Ενδοφλέβια χρήση:

- **Βοοειδή**

- Meat and offal. 12 Ώρα

- Γάλα. 12 Ώρα

- **Σκύλος**

- **Πρόβατο**

- Meat and offal. 12 Ώρα

- Γάλα. 12 Ώρα

- **Γάτα**

- **Χοίρος**

- Meat and offal. 12 Ώρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QH01BB02

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε German English Italian Portuguese Norwegian

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Biogenesis Global S.L.

Marketing authorisation date:

26/09/2002

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Laboratorios Hipra S.A.

Αρμόδια αρχή:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Αριθμός άδειας:

8-00541

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

26/09/2002

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Αριθμός διαδικασίας:

IE/V/0134/001

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051995>