

# GESTAVET OXYTOCIN 10 IU/ml

Autorisé

## Synthetic Oxytocin, solution for injection

- OXYTOCIN SYNTHETIC

### Identification du produit

#### Dénomination du médicament:

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

GESTAVET OXI 10 IE/ml synthetisches Oxytocin - Injektionslösung für Tiere

#### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

#### Espèces cibles:

Bovins

Chien

Mouton

Chat

Porc

#### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 12 hour
- Lait. 12 hour

- 

##### **Mouton**

- Viande et abats. 12 hour
- Lait. 12 hour

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 12 hour

#### **Voie intraveineuse:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 12 hour
- Lait. 12 hour

- 

##### **Mouton**

- Viande et abats. 12 hour
- Lait. 12 hour

•

**Porc**

- Viande et abats. 12 hour

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QH01BB02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Biogenesis Global S.L.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

26/09/2002

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

---

**Autorité responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

8-00541

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

26/09/2002

---

**Etat membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0134/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Grèce

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

**Notice**

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

**Résumé des caractéristiques du produit**

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.