

# GESTAVET OXI, 10 IU/ml Synthetic Oxytocin, ενέσιμο διάλυμα

Autorisé

- Oxytocin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

GESTAVET OXI, 10 IU/ml Synthetic Oxytocin, ενέσιμο διάλυμα

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Chien

Mouton (brebis)

Chat

Porc (femelle)

Mouton

### 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 (brebis)**

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

•

**Porc (femelle)**

- 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 (femelle)**

- 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:**

Chypre

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Greek

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Lithuanian Norwegian

---

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

Biogenesis Global S.L.

---

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

30/04/2004

---

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

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autorité responsable:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numéro de l'autorisation:**

CY00062V

---

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

17/05/2011

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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