

GESTAVET OXI, 10 IU/ml

Autorizzato

Synthetic Oxytocin, ενέσιμο  
διάλυμα

- Oxytocin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Cane

Ovino (pecora)

Gatto

Suino (scrofa)

Ovino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

- 

##### **bovini**

- carni e frattaglie. 12 ora
- latte. 12 ora

- 

##### **Ovino (pecora)**

- latte. 12 ora
- carni e frattaglie. 12 ora

- 

##### **Suino (scrofa)**

- carni e frattaglie. 12 ora

#### **Uso endovenoso:**

- 

##### **bovini**

- carni e frattaglie. 12 ora
- latte. 12 ora

- 

##### **Ovino**

- carni e frattaglie. 12 ora
- latte. 12 ora

- 

**Suino (scrofa)**

- carni e frattaglie. 12 ora

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QH01BB02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Cipro

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Greek

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Biogenesis Global S.L.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

30/04/2004

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autorità responsabile:**

**Numero di autorizzazione:**

CY00062V

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

17/05/2011

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.