

File downloaded on 2026-04-16

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000091625>

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

Autorizat

- Oxytocin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Câine

Oaie (oaie)

Pisică

Porc (femelă)

Oaie

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză  
10.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

•

**Bovine**

- Carne și organe. 12 oră

- Lapte. 12 oră

•

**Oaie (oaie)**

- Lapte. 12 oră

- Carne și organe. 12 oră

•

**Porc (femelă)**

- Carne și organe. 12 oră

**Administrare intravenoasă:**

•

**Bovine**

- Carne și organe. 12 oră

- Lapte. 12 oră

•

**Oaie**

- Carne și organe. 12 oră

- Lapte. 12 oră

•

**Porc (femelă)**

- Carne și organe. 12 oră

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QH01BB02

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Greacă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Biogenesis Global S.L.

---

**Data autorizației de comercializare:**

30/04/2004

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numărul autorizației:**

CY00062V

---

**Data modificării statusului autorizației:**

17/05/2011

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.