

GAMMAVIT prášok na perorálnu suspenziu

Неразрешен

- Ergocalciferol
- RETINOL ACETATE
- alfa-Tocopheryl acetate
- Polyclonal immunoglobulins, Bovine
- Tetracycline hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

GAMMAVIT prášok na perorálnu suspenziu

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

новородено теле

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
15000.00 international unit(s) / 1.00 Саше

Налично само в Английски
200000.00 international unit(s) / 1.00 Саше

Налично само в Английски
30.00 milligram(s) / 1.00 Саше

Налично само в Английски
500.00 milligram(s) / 1.00 Саше

Налично само в Английски
750.00 milligram(s) / 1.00 Саше

Фармацевтична форма:

Прах за перорална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

-

новородено теле

- Meat and offal. 14 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA07AA99

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Revoked

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Словашки

Налично само в Словашки

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски

Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Animed s.r.o.

Дата на разрешение за търговия:

22/01/2007

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Animed s.r.o.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

79/035/76 - S

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

29/09/2025

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.