

GAMMAVIT prášek na perorální suspenzi

Ikke
autoriseret

- Ergocalciferol
- RETINOL ACETATE
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Polyclonal immunoglobulins, Bovine
- Tetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

GAMMAVIT prášek na perorální suspenzi

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Nyfødt kalv

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
15000.00 international unit(s) / 1.00 Brev

Kun tilgængelig på [English](#)
200000.00 international unit(s) / 1.00 Brev

Kun tilgængelig på [English](#)
30.00 milligram(s) / 1.00 Brev

Kun tilgængelig på [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 Brev

Kun tilgængelig på [English](#)
750.00 milligram(s) / 1.00 Brev

Lægemiddelform:

Pulver til oral suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand:

-

Nyfødt kalv

- Meat and offal. 14 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA07AA99

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Tilbagekaldt

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Animed s.r.o.

Dato for markedsføringstilladelse:

22/01/2007

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Animed s.r.o.

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

79/035/76 - S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

29/09/2025

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.