

GAMMAVIT BIO, Prášek pro perorální suspenzi

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

GAMMAVIT BIO, Prášek pro 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:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 Brev

Kun tilgængelig på [English](#)

750.00 milligram(s) / 1.00 Brev

Kun tilgængelig på [English](#)

15000.00 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

Lægemiddelform:

Pulver til oral suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Oral anvendelse:**

-

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:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Bioveta a.s.

Dato for markedsføringstilladelse:

27/12/2001

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/093/01-C

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

29/04/2008

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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

Indlægsseddel

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

Etikettering

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062494>