

GAMMAVIT prášek na perorální suspenzi

Nicht
autorisiert

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

GAMMAVIT prášek na perorální suspenzi

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kalb, neugeboren

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

15000.00 international unit(s) / 1.00 Beutel

Verfügbar nur in englisch

200000.00 international unit(s) / 1.00 Beutel

Verfügbar nur in englisch

30.00 milligram(s) / 1.00 Beutel

Verfügbar nur in englisch

500.00 milligram(s) / 1.00 Beutel

Verfügbar nur in englisch

750.00 milligram(s) / 1.00 Beutel

Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart: zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Kalb, neugeboren

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA07AA99

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung von der Zulassungsbehörde widerrufen

Zugelassen in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Animed s.r.o.

Zulassungsdatum:

22/01/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Animed s.r.o.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

79/035/76 - S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/09/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.