

GAMMAVIT prášek na perorálnu suspenziu

No
autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

GAMMAVIT prášek na perorálnu suspenziu

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros recién nacidos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
15000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Sobre

Disponible únicamente en [English](#)
200000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Sobre

Disponible únicamente en [English](#)
30.00 Miligramo(s) / 1.00 Sobre

Disponible únicamente en [English](#)
500.00 Miligramo(s) / 1.00 Sobre

Disponible únicamente en [English](#)
750.00 Miligramo(s) / 1.00 Sobre

Forma farmacéutica:

Polvo para suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Terneros recién nacidos

- Meat and offal. 14 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios

(ATCvet):

QA07AA99

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Animed s.r.o.

Fecha de autorización de comercialización:

22/01/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Animed s.r.o.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

79/035/76 - S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/09/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.