

GAMMAVIT prášok na perorálnu suspenziu

Non
autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

GAMMAVIT prášok na perorálnu suspenziu

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (veau nouveau-né)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
15000.00 international unit(s) / 1.00 Sachet

Disponible uniquement en Anglais
200000.00 international unit(s) / 1.00 Sachet

Disponible uniquement en Anglais
30.00 milligram(s) / 1.00 Sachet

Disponible uniquement en Anglais
500.00 milligram(s) / 1.00 Sachet

Disponible uniquement en Anglais
750.00 milligram(s) / 1.00 Sachet

Forme pharmaceutique:

Poudre pour suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Bovin (veau nouveau-né)

- Viande et abats. 14 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA07AA99

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Retiré

Autorisé en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Animed s.r.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/01/2007

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Animed s.r.o.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

79/035/76 - S

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/09/2025

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.