

# GAMMAVIT prášok na perorálnu suspenziu

Mhux  
awtorizzat

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

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

GAMMAVIT prášok na perorálnu suspenziu

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Irlandiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Olandiż](#) [Pollakk](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Slovakk](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
15000.00 international unit(s) / 1.00 Sachet

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
200000.00 international unit(s) / 1.00 Sachet

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
30.00 milligram(s) / 1.00 Sachet

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 Sachet

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
750.00 milligram(s) / 1.00 Sachet

---

### Forma farmaċewtika:

Trab għal suspensjoni orali

---

### Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

#### In drinking water use:

- 

#### Cattle (newborn calf)

- Meat and offal. 14 day

---

### Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QA07AA99

---

### Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

### Status tal-awtorizzazzjoni:

Revoked

---

### Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Slovakk](#)

Disponibbli biss fi [Slovakk](#)

---

**Tagħrif addizzjonali****Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#)  
[Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Animed s.r.o.

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

22/01/2007

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Animed s.r.o.

---

**Awtorità responsabbli:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

79/035/76 - S

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

29/09/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.