

GAMMAVIT prášok na perorálnu suspenziu

Niedopuszczony do obrotu

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

GAMMAVIT prášok na perorálnu suspenziu

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
15000.00 international unit(s) / 1.00 Saszetka

Dostępne wyłącznie w angielski
200000.00 international unit(s) / 1.00 Saszetka

Dostępne wyłącznie w angielski
30.00 milligram(s) / 1.00 Saszetka

Dostępne wyłącznie w angielski
500.00 milligram(s) / 1.00 Saszetka

Dostępne wyłącznie w angielski
750.00 milligram(s) / 1.00 Saszetka

Postać farmaceutyczna:

Proszek do sporządzania zawiesiny doustnej

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie w wodzie do picia:

-

Cattle (newborn calf)

- Meat and offal. 14 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA07AA99

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Revoked

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w słowacki

Dostępne wyłącznie w słowacki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki
islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Animed s.r.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

22/01/2007

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Animed s.r.o.

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

79/035/76 - S

Data zmiany statusu pozwolenia:

29/09/2025

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.