

GAMMAVIT prášok na perorálnu suspenziu

Não
autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

GAMMAVIT prášok na perorálnu suspenziu

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

15000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Saqueta

Disponível apenas em inglês

200000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Saqueta

Disponível apenas em inglês

30.00 miligrama(s) / 1.00 Saqueta

Disponível apenas em inglês

500.00 miligrama(s) / 1.00 Saqueta

Disponível apenas em inglês

750.00 miligrama(s) / 1.00 Saqueta

Forma farmacêutica:

Pó para suspensão oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

-

Cattle (newborn calf)

- Meat and offal. 14 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA07AA99

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Revogado pela Autoridade

Autorizado em:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em [eslovaco](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Animed s.r.o.

Data de autorização de introdução no mercado:

22/01/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Animed s.r.o.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

79/035/76 - S

Data da alteração do estado de autorização:

29/09/2025

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.