

# GAMMAVIT prášok na perorálnu suspenziu

Neautorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

GAMMAVIT prášok na perorálnu suspenziu

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine (vițel nou născut)

### Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză

15000.00 unități internaționale / 1.00 Sachet

Disponibile numai în Engleză

200000.00 unități internaționale / 1.00 Sachet

Disponibile numai în Engleză

30.00 miligram(e) / 1.00 Sachet

Disponibile numai în Engleză

500.00 miligram(e) / 1.00 Sachet

Disponibile numai în Engleză

750.00 miligram(e) / 1.00 Sachet

---

### **Forma farmaceutică:**

Pulbere pentru suspensie orală

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare în apa de băut:**

- 

#### **Bovine (vițel nou născut)**

- Carne și organe. 14 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QA07AA99

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Revoked

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Animed s.r.o.

---

### **Data autorizației de comercializare:**

22/01/2007

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Animed s.r.o.

---

### **Autoritatea responsabilă:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Numărul autorizației:**

79/035/76 - S

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

29/09/2025

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.