

GAMMAVIT prášok na perorálnu suspenziu

Neautorizat

- Ergocalciferol
- RETINOL ACETATE
- ALPHATOCOPHEROL 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

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.