

ZADAREP ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Разрешен

- Ascorbic acid
- TOCOPHERYL ACETATE
- Colecalciferol Ph.Eur.
- Retinol palmitate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ZADAREP ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

говеда

свиня

пиле

заек

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

5000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорален разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

кон

- Not applicable. no withdrawal period

-

говеда

- Not applicable. no withdrawal period

-

свиня

- Not applicable. no withdrawal period

-

пиле

- Not applicable. no withdrawal period

-

заек

- Not applicable. no withdrawal period

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA11BA

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Португалски

Притежател на разрешение за търговия:

PROVET S.A.

Дата на разрешение за търговия:

20/01/1991

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

PROVET S.A.

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

1618/21-01-1991/K-0042401

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

10/10/2021

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet