

ZADAREP ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Разрешен

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

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

ZADAREP ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

кон

говеда

свиня

пиле

заек

Начин на приложение:

Перорално приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

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

Налично само на [English](#)

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

Налично само на [English](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорален разтвор

Withdrawal period by route of administration:**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 Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценз:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Greek](#)

Налично само на [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Provet S.A.

Marketing authorisation date:

21/01/1991

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Provet S.A.

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на лиценза:

1618/21-01-1991/K-0042401

Дата на промяна в статуса на лиценза:

11/10/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099806>