

# ZADAREP ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autoriseret

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

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

ZADAREP ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

### Dyreart:

Hest

Kvæg

Svin

Høns

Kanin

---

### Administrationsvej:

Oral anvendelse

---

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

---

### Lægemiddelform:

Oral opløsning

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Oral anvendelse:

•

#### Hest

- Not applicable. no withdrawal period

•

#### Kvæg

- Not applicable. no withdrawal period

•

#### Svin

- Not applicable. no withdrawal period

•

#### Høns

- Not applicable. no withdrawal period

•

#### Kanin

- Not applicable. no withdrawal period

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QA11BA

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

PROVET S.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

20/01/1991

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

PROVET S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

National Organization For Medicines

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

1618/21-01-1991/K-0042401

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

10/10/2021

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)