

ZADAREP ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ZADAREP ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

Porcino

Pollos

Conejos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
30.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
5000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
50000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Caballos

- Not applicable. no withdrawal period

-

Bovino

- Not applicable. no withdrawal period

-

Porcino

- Not applicable. no withdrawal period

-

Pollos

- Not applicable. no withdrawal period

-

Conejos

- Not applicable. no withdrawal period

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA11BA

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

PROVET S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

20/01/1991

Fabricante responsable de la liberación del lote:

PROVET S.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

1618/21-01-1991/K-0042401

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/10/2021

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet