

ZADAREP ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ZADAREP ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Nautgripir

Svín

Hænsn

Kanína

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
5000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Hestur

- Á ekki við. no withdrawal period

-

Nautgripir

- Á ekki við. no withdrawal period

-

Svín

- Á ekki við. no withdrawal period

-

Hænsn

- Á ekki við. no withdrawal period

-

Kanína

- Á ekki við. no withdrawal period

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA11BA

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska Portuguese

Markaðsleyfishafi:

PROVET S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

20/01/1991

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

PROVET S.A.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

1618/21-01-1991/K-0042401

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/10/2021

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet