

# ZADAREP ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

ZADAREP ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cavallo

bovini

Suino

polli

Coniglio

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

30.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

5000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione orale

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso orale:**

- 

#### **Cavallo**

- non applicabile. no withdrawal period

- 

#### **bovini**

- non applicabile. no withdrawal period

- 

#### **Suino**

- non applicabile. no withdrawal period

- 

#### **polli**

- non applicabile. no withdrawal period

- 

#### **Coniglio**

- non applicabile. no withdrawal period

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QA11BA

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Grecia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Greek](#)

Disponibile solo in [Greek](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Disponibile solo in [English](#) [Portuguese](#)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

PROVET S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

20/01/1991

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

PROVET S.A.

---

**Autorità responsabile:**

National Organization For Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

1618/21-01-1991/K-0042401

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

10/10/2021

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)