

ZADAREP ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ZADAREP ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Rund

Varken

Kip

Konijn

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

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

Alleen beschikbaar in Engels

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

Farmaceutische vorm:

Drank

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Paard

- Not applicable. no withdrawal period

-

Rund

- Not applicable. no withdrawal period

-

Varken

- Not applicable. no withdrawal period

-

Kip

- Not applicable. no withdrawal period

-

Konijn

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA11BA

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Portugees](#)

Handelsvergunninghouder:

PROVET S.A.

Handelsvergunningsdatum:

20/01/1991

Locaties fabrikanten vrijgifte:

PROVET S.A.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

1618/21-01-1991/K-0042401

Datum toelatingswijziging:

10/10/2021

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet