

Piperazin Citrat Genera 1 g peroralni prašek

Nicht
autorisiert

- Piperazine citrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Piperazin Citrat Genera 1 g peroralni prašek

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schwein

Henne

Taube

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

zum Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Eingeben über das Trinkwasser:**

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag meso in organi: 4 dni

-

Henne

- Fleisch und Innereien. 4 Tag meso in organi: 4 dni

- Eier. 4 Tag jajca: 4 dni

-

Taube

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Ni dovoljena uporaba pri golobih, ki so namenjeni za prehrano ljudi.

zum Eingeben über das Futter:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag meso in organi: 4 dni

-

Henne

- Fleisch und Innereien. 4 Tag meso in organi: 4 dni

- Eier. 4 Tag jajca: 4 dni

-

Taube

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Ni dovoljena uporaba pri golobih, ki so namenjeni za prehrano ljudi.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP52AH01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Slowenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowenisch

Verfügbar nur in slowenisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

GENERA SI podjetje za zastopanje in trgovino d.o.o.

Zulassungsdatum:

2/06/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Genera d.d.

Zuständige Behörde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Zulassungsnummer:

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/09/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.