

Piperazincitrat

Zugelassen

- Piperazine citrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Piperazincitrat

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn

Brieftaube

Pferd

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

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

-

Huhn

- Egg. 5 Tag
- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Die Anwendung bei Pferden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 AMG zulässig. In diesem Fall sind die Wartezeiten gemäß § 12a TÄHAV einzuhalten.

- Milch. no withdrawal period

Die Anwendung bei Pferden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 AMG zulässig. In diesem Fall sind die Wartezeiten gemäß § 12a TÄHAV einzuhalten.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

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

QP52AH

QP52AH01

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID7) 12 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Schachtel (Papier; Polyethylen; Aluminium; Polyethylen) mit 1 Kilogramm

(ID6) 1200 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Behältnis (Polyethylen hoher Dichte) mit 100 Gramm

(ID5) 12 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Schachtel (Papier; Polyethylen; Aluminium; Polyethylen) mit jeweils 1 Kilogramm

(ID4) 1200 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Behältnis (Polyethylen hoher Dichte) mit jeweils 100 Gramm

(ID3) 2.5 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Papier; Polyethylen; Aluminium; Polyethylen) mit 2.5 Kilogramm

(ID2) 100 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Behältnis (Polyethylen hoher Dichte) mit 100 Gramm

(ID1) 1 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Schachtel (Papier; Polyethylen; Aluminium; Polyethylen) mit 1 Kilogramm

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 litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zulassungsdatum:

16/08/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6933298.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/08/2001

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels