

# CITRATE DE PIPERAZINE COOPHAVET

Εξουσιοδοτημένο

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

## Product identification

### Όνομασία φαρμάκου:

CITRATE DE PIPERAZINE COOPHAVET

### Δραστική ουσία:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

### Είδη ζώων:

Πουλερικό

Χοίρος

Γάτα

Σκύλος

### Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

## Product details

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για πόσιμο διάλυμα

## **Withdrawal period by route of administration:**

### **Από στόματος χρήση:**

- **Πουλερικό**

- Meat and offal. 7 Ημέρα
- Αυγά. no withdrawal period

En l'absence de temps d'attente, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'œufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

- **Χοίρος**

- Meat and offal. 7 Ημέρα

- **Γάτα**

- **Σκύλος**

---

## **Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):**

QP52AH01

---

## **Νομικό καθεστώς της προμήθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Καθεστώς άδειας:**

Έγκυρη

---

## **Authorised in:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

---

## **Additional information**

### **Entitlement type:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Dopharma France S.A.S.

---

**Marketing authorisation date:**

6/08/1992

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Dopharma France

---

**Αρμόδια αρχή:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Αριθμός άδειας:**

FR/V/0841306 0/1992

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:**

29/11/2022

---

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

## Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035560>