

PIPERACINA SYVA 1000 mg/g
POLVO ORAL PARA PORCINO,
POLLOS DE ENGORDE Y
CABALLOS NO DESTINADOS
AL CONSUMO HUMANO

Εξουσιοδοτημένο

- Piperazine citrate

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

PIPERACINA SYVA 1000 mg/g POLVO ORAL PARA PORCINO, POLLOS DE ENGORDE Y CABALLOS NO DESTINADOS AL CONSUMO HUMANO

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Χοίρος

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμη κόνις

Withdrawal period by route of administration:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

- **Χοίρος**

- Meat and offal. 3 Ημέρα

- **Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**

- Meat and offal. 2 Ημέρα

- Αυγά. no withdrawal period

Huevos: No usar para consumo humano

- **Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση**

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 Croatian Italian
Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Available in:

Spain

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Spanish

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

19/07/1994

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Laboratorios Syva S.A.U.

Αρμόδια αρχή:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Αριθμός άδειας:

951 ESP

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

19/07/1994

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

Documents

Επισήμανση

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

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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/600000054886>