

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

Autorizado

- Piperazine citrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Pollos de engorde

Caballos no destinados a consumo humano

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1000.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Porcino

- Meat and offal. 3 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 2 Día

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: No usar para consumo humano

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP52AH01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Bolsa de 1 kg

Caja con 5 bolsas de 1000 gramos

Caja con 10 bolsas de 100 gramos

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Syva S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

19/07/1994

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

951 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/07/1994

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto