

File downloaded on 2026-04-04

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000032143>

SOLUVERM

Autorizado

- Piperazine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SOLUVERM

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Aves ornamentales

Perros

Aves de corral

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

370.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Aves de corral

- Meat and offal. 7 Día
- Eggs. no withdrawal period

Ne pas utiliser au cours des 4 semaines précédant le début de la période de ponte.
Ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'œufs pour la consommation humaine.

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:Francia

Disponible en:Francia

Descripción del formato:Disponible únicamente en [French](#)Disponible únicamente en [French](#)Disponible únicamente en [French](#)

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

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratoires Biove

Fecha de autorización de comercialización:

6/08/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratoires Biove

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/0699702 7/1992

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/08/2012

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.