

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

Upoważniony

- Piperazine citrate

Product identification

Nazwa leku:

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

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

Product details**Numer pozwolenia / Moc :**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek doustny

Withdrawal period by route of administration:**Podanie w wodzie do picia:****• Pig**

- Meat and offal. 3 day

• Chicken (broiler)

- Meat and offal. 2 day

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: No usar para consumo humano

• Horse (non food-producing)**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QP52AH01

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#)
[Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Spain

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

19/07/1994

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Laboratorios Syva S.A.U.

Organ odpowiedzialny:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numer pozwolenia:

951 ESP

Data zmiany statusu pozwolenia:

19/07/1994

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

Documents

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054886>