

PIPERAZINE 20%

Upoważniony

- Piperazine hexahydrate

Product identification

Nazwa leku:

ПИПЕРАЗИН 20%

PIPERAZINE 20%

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Droga podania:

Podanie doustne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
20.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór doustny

Withdrawal period by route of administration:

Podanie doustne:

• **Pig**

- Meat and offal. 7 day

• **Chicken**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 7 day

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](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

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](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Farma Vet OOD

Marketing authorisation date:

31/03/2015

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Farmavet OOD

Organ odpowiedzialny:

BFSA

Numer pozwolenia:

0022-2499

Data zmiany statusu pozwolenia:

4/12/2019

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

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059600>