

Piperazin Citrat Genera 1 g peroralni prašek

Não
autorizado

- Piperazine citrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Piperazin Citrat Genera 1 g peroralni prašek

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Administração na água de bebida

Alimento medicamentoso sólido

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
1.00 grama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

-

Pig

- Meat and offal. 4 dia meso in organi: 4 dni

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 4 dia meso in organi: 4 dni

- Eggs. 4 dia jajca: 4 dni

-

Pigeon

- Meat and offal. no withdrawal period

Ni dovoljena uporaba pri golobih, ki so namenjeni za prehrano ljudi.

Alimento medicamentoso sólido:

-

Pig

- Meat and offal. 4 dia meso in organi: 4 dni

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 4 dia meso in organi: 4 dni

- Eggs. 4 dia jajca: 4 dni

•

Pigeon

- Meat and offal. no withdrawal period

Ni dovoljena uporaba pri golobih, ki so namenjeni za prehrano ljudi.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AH01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Eslovénia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em eslovénio

Disponível apenas em eslovénio

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

GENERA SI podjetje za zastopanje in trgovino d.o.o.

Data de autorização de introdução no mercado:

2/06/2000

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Genera d.d.

Autoridade responsável:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número da autorização:

NP/V/0260/001

Data da alteração do estado de autorização:

3/09/2024

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.