

Valeramol 200 mg/g Pulver zum Eingeben für Schweine

Zugelassen

- Paracetamol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Valeramol 200 mg/g Pulver zum Eingeben für Schweine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

Meat and offal: 1 day for in dry feed and liquid feed use

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Meat and offal: Zero days for in drinking water use

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN02BE01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Pharmanovo Veterinaerarztneimittel GmbH

Zulassungsdatum:

14/11/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Animed Service AG

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

841924

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/11/2023

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0459/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Estland Deutschland Ungarn Lettland Litauen Polen

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-puar-frv0459001-mr-rpe799-en.pdf