

# VALERAMOL 200 MG/G ORAL POWDER FOR PIGS

Zugelassen

- Paracetamol

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

VALERAMOL 200 MG/G ORAL POWDER FOR PIGS

---

**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:**

Ungarn

**Verfügbar in:**

Ungarn

**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:**

8/01/2024

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Animed Service AG

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Zulassungsnummer:**

4423/x/23 NÉBIH ÁTI

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

8/01/2024

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

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