

PRACETAM 200 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS

Autorizado

- Paracetamol

Product identification

Nombre del medicamento:

PRACETAM 20% POUDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON POUR PORCS
PRACETAM 200 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
0.20 Gramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:

• **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QN02BE01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Francia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

2/07/2009

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Autoridad responsable:

National Veterinary Medicines Agency

Número de autorización:

FR/V/1990948 4/2009

Fecha del cambio de estado de la autorización:

2/07/2014

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0193/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Dinamarca Alemania Italia Países Bajos Polonia
Portugal Rumania; Rumanía España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027931>