

MAYCETAM 400 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER

Autorizado

- Paracetamol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MAYCETAM 400 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
400.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN02BE01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Fecha de autorización de comercialización:

12/05/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

3183

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/05/2022

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0436/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Dinamarca Alemania Polonia Portugal Rumania; Rumanía España

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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