

# PRACETAM 400 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS

Autorizado

- Paracetamol

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

PRACETAM 400 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

---

**Forma farmacéutica:**

Concentrado para solución oral

---

**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:**

Lituania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Sante Animale

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

20/05/2016

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Ceva Sante Animale  
Ceva Sante Animale

---

**Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

LT/2/16/2349/001-004

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

14/04/2021

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0181/002

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria República Checa Dinamarca Estonia Alemania  
Hungría Italia Letonia Lituania Países Bajos Polonia Portugal  
Rumania; Rumanía Eslovaquia España

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

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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