

VALERAMOL 200 MG/G ORAL POWDER FOR PIGS

Autorizado

- Paracetamol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

VALERAMOL 200 MG/G ORAL POWDER FOR PIGS

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](#)
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día

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

- Meat and offal. 0 Día
Meat and offal: Zero days for in drinking water use

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:

Austria

Disponible en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Pharmanovo Veterinaerarzneimittel GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

14/11/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Animed Service AG

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

841924

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/11/2023

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0459/001

Estados miembros afectados:

Austria Estonia Alemania Hungría Letonia Lituania Polonia

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

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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