

# 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 Veterinaerarztneimittel 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Prospecto

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

### Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

### Etiquetado

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

### Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0459001-mr-rpe799-en.pdf