

VALERAMOL 200 MG/G POUDRE ORALE POUR PORCINS

Autorisé

- Paracetamol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

VALERAMOL 200 MG/G POUDRE ORALE POUR PORCINS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre orale

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Porc

- Viande et abats. 1 day

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

- Viande et abats. 0 day

Meat and offal: Zero days for in drinking water use

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN02BE01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires hybrides - changement des substances actives (article 19(1)(a) du règlement (EU) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Pharmanovo Veterinaerarztneimittel GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/11/2023

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Animed Service AG

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/2554624 0/2023

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/11/2023

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0459/001

États membres concernés:

Autriche Estonie Allemagne Hongrie Lettonie Lituanie Pologne

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage

Résumé des caractéristiques du produit

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