

# PRACETAM 200 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS

Autorizzato

- Paracetamol

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

PRACETAM 200 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Suino

---

**Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione per somministrazione in acqua da bere

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso orale:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QN02BE01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Portogallo

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

18/12/2009

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Ceva Sante Animale

---

**Autorità responsabile:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numero di autorizzazione:**

228/01/09RFVPT

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

20/12/2023

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0181/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Danimarca Estonia Germania  
Ungheria Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania  
Slovacchia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.