

VALERAMOL 200 MG/G ORAL POWDER FOR PIGS

Registruotas

- Paracetamol

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

VALERAMOL 200 MG/G ORAL POWDER FOR PIGS
Valeramol, 200 mg/g suukaudne pulber sigadele

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)
200.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Geriamieji milteliai

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Vartoti per burną:**

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

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

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Meat and offal: Zero days for in drinking water use

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QN02BE01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Mišraus vaisto paraiška - veikliosios(-ių) medžiagos(-ų) pasikeitimas, pagal
Reglamento (ES) 2019/6 19(1)(a) straipsnį

Registruotojas:

Pharmanovo Veterinaerarzneimittel GmbH

Rinkodaros leidimo data:

4/12/2023

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Animed Service AG

Atsakinga institucija:

State Agency Of Medicines

Registracijos numeris:

1133123

Registracijos statuso pasikeitimo data:

4/12/2023

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų
Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Procedūros numeris:

FR/V/0459/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų
Slovakų Suomių Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian
Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.