

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

Geautoriseerd

- Paracetamol

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

PRACETAM 20% SOLUTION POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON POUR PORCS  
PRACETAM 200 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Varken

---

### **Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor gebruik in drinkwater

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Oraal gebruik:**

• **Varken**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QN02BE01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Frankrijk

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Ceva Sante Animale

---

**Marketing authorisation date:**

20/12/2005

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Ceva Sante Animale

---

**Verantwoordelijke instantie:**

National Veterinary Medicines Agency

---

**Toelatingsnummer:**

FR/V/0407159 2/2005

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

20/12/2015

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0181/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Tsjechië Denemarken Estland Duitsland  
Hongarije Italië Letland Litouwen Nederland Polen Portugal Roemenië  
Slowakije Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042962>