

# ПАРАЦЕТАМОЛ 300

Dopuszczony

- Paracetamol

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

ПАРАЦЕТАМОЛ 300

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)  
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Postać farmaceutyczna:

Roztwór doustny

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

**Podanie w wodzie do picia:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 0 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QN02BE01

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Zavet AD

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

12/06/2023

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Zavet AD

---

**Organ odpowiedzialny:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numer pozwolenia:**

0022-3188

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

12/06/2023

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991490>