

PRACETAM 400 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS

Autorizado

- Paracetamol

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

PRACETAM 400 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
400.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Concentrado para solução oral

Intervalo de segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN02BE01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Sante Animale

Data de autorização de introdução no mercado:

14/06/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Ceva Sante Animale

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

836951

Data da alteração do estado de autorização:

14/06/2016

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0181/002

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária República Checa Dinamarca Estónia Alemanha
Hungria Itália Letónia Lituânia Países Baixos Polónia Portugal Roménia
Eslováquia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

eu-puar-frv0181002-mr-rpe225-en.pdf