

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:

Bulgária

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 Animal Health Bulgaria EOOD

Data de autorização de introdução no mercado:

24/06/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Ceva Sante Animale

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022- 2669

Data da alteração do estado de autorização:

29/03/2021

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

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet and Labelling

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

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