

# MAYCETAM 400 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER

Autorizado

- Paracetamol

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

MAYCETAM 400 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER

---

**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:**

Solução para administração na água de bebida

---

**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:**

Dinamarca

---

**Descrição da embalagem:**

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](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

24/06/2022

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Autoridade responsável:**

Danish Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

65897

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

24/06/2022

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0436/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bulgária Dinamarca Alemanha Polónia Portugal Roménia Espanha

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.