

CHETAMOL 400 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER

Autorizado

- Paracetamol

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

CHETAMOL 400 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER

Chetamol, 400mg/ml, Roztok pro podání v pitné vodě

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:

República Checa

Disponibilidade:

República Checa

Descrição da embalagem:

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](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Chemifarma S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

8/06/2022

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Chemifarma S.p.A.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/019/22-C

Data da alteração do estado de autorização:

8/06/2022

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0437/001

Estados-Membros envolvidos:

Bulgária Croácia República Checa Hungria Itália Polónia Roménia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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

Rotulagem

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