

VALERAMOL 200 MG/G ORAL POWDER FOR PIGS

Autorizado

- Paracetamol

Identificação do produto

Nome do medicamento:

VALERAMOL 200 MG/G ORAL POWDER FOR PIGS

Valeramol 200 mg/g Pulver zum Eingeben für Schweine

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

200.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó oral

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via oral:

-

Pig

- Meat and offal. 1 dia Meat and offal: 1 day for in dry feed and liquid feed use
- Meat and offal. 0 dia Meat and offal: Zero days for in drinking water use

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN02BE01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Disponível em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Pharmanovo Veterinaerarzneimittel GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

31/10/2023

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Animed Service AG

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

V7010389.00.00

Data de alteração do estado de autorização:

31/10/2023

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0459/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Estónia Alemanha Hungria Letónia Lituânia Polónia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991965>