

VALERAMOL 200 MG/G ORAL POWDER FOR PIGS

Autorizado

- Paracetamol

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

VALERAMOL 200 MG/G ORAL POWDER 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](#)
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:

Hungria

Disponibilidade:

Hungria

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Pharmanovo Veterinaerarztneimittel GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

8/01/2024

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Animed Service AG

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

4423/x/23 NÉBIH ÁTI

Data da alteração do estado de autorização:

8/01/2024

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