

# 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 belsőleges por sertéseknek

### 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:**

Hungria

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991966>