

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

MAYCETAM 400 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

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:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

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:

30/03/2022

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

4073 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

31/03/2022

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

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.

eu-puar-frv0436001-mr-rpe693-en.pdf