

File downloaded on 2026-04-28

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000027957>

# PRACETAM 200 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS

Neautorizat

- Paracetamol

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

PRACETAM 200 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Porc

### Calea de administrare:

Administrare orală

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)  
0.20 gram(e) / 1.00 gram(e)

### Forma farmaceutică:

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

## **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

### **Administrare orală:**

- 

#### **Porc**

- Carne și organe. 0 zi

---

## **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QN02BE01

---

## **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

## **Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

## **Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

## **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

---

## **Informații suplimentare**

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Lituaniană Norwegian

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

CEVA Sante Animale B.V.

---

### **Data autorizației de comercializare:**

29/06/2009

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numărul autorizației:**

REG NL 101666

---

**Data modificării statusului autorizației:**

8/05/2024

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

FR/V/0193/001

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.