

# PRACETAM 200 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS

Oprávněný

- Paracetamol

## Product identification

### Názov lieku:

PRACETAM 20% SOLUTION POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON POUR PORCS  
PRACETAM 200 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

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

---

### Cesta podania:

Perorálne použitie

---

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Roztok na podanie v pitnej vode

---

**Withdrawal period by route of administration:****Perorálne použitie:****• Pig**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QN02BE01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Francúzsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Ceva Sante Animale

---

**Marketing authorisation date:**

20/12/2005

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Ceva Sante Animale

---

**Zodpovedný orgán:**

National Veterinary Medicines Agency

---

**Číslo registrácie:**

FR/V/0407159 2/2005

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

20/12/2015

---

**Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0181/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Česko Dánsko Estónsko Nemecko Maďarsko  
Taliansko Lotyšsko Litva Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko  
Slovensko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042962>