

# PRACETAM 400 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS

Oprávněný

- Paracetamol

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

PRACETAM 400 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lieková forma:**

Koncentrát na perorálny roztok

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Perorálne použitie:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 0 day

---

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

QN02BE01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Nemecko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Ceva Tiergesundheit GmbH

---

**Dátum registrácie lieku:**

21/05/2016

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Ceva Sante Animale

Ceva Sante Animale

---

**Zodpovedný orgán:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Číslo registrácie:**

402312.00.00

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

6/04/2021

---

**Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0181/002

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Česko Dánsko Estónsko Nemecko Maďarsko

Taliansko Lotyšsko Litva Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko

Slovensko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

eu-puar-frv0181002-mr-rpe225-en.pdf