

# Dinalgen 300 mg/ml Oral Solution for Use in Drinking Water for Cattle and Pigs

Неразрешен

- Ketoprofen

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Dinalgen 300 mg/ml Oral Solution for Use in Drinking Water for Cattle and Pigs

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

теле

свиня за угояване

### Начин на приложение:

Перорално приложение

Прилагане във вода за пиене

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Перорален разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Перорално приложение:**

- 

**теле**

- Meat and offal. 1 day

- 

**свиня за угояване**

- Meat and offal. 1 day

**Прилагане във вода за пиене:**

- 

**теле**

- Meat and offal. 1 day

- 

**свиня за угояване**

- Meat and offal. 1 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:**

QM01AE03

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Surrendered

---

**Разрешен в:**

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

### **Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

### **Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

### **Притежател на разрешение за търговия:**

Escuphar Veterinaria S.L.U.

---

### **Дата на разрешение за търговия:**

31/03/2009

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

### **Отговорен орган:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

### **Номер на разрешението за търговия:**

Vm 46037/4002

---

### **Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

18/05/2018

---

### **Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Процедурен номер:**

ES/V/0136/001

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.