

File downloaded on 2026-05-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000058958>

DINALGEN 3% SOLUCION ORAL

Неразрешен

- Ketoprofen

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

DINALGEN 3% SOLUCION ORAL

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня
теле

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорален разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

теле

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) 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 [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Испански](#)

Налично само в [Испански](#)

Налично само в [Испански](#)

Налично само в [Испански](#)

Налично само в [Испански](#)

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:

7/12/2001

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Esteve Pharmaceuticals S.A.

Отговорен орган:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

1422 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/05/2023

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

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.