

Dinalgen 300 mg/ml solution for use in drinking water for cattle and pigs

Zugelassen

- Ketoprofen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Dinalgen 300 mg/ml solution for use in drinking water for cattle and pigs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Saugkalb

Schwein, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Einnehmen:**

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Schwein, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Schwein, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QM01AE03

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Zulassungsdatum:

9/03/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/009/MR/09-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/04/2022

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0136/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Tschechische Republik Frankreich Ungarn Irland Niederlande Polen
Slowakei

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.