

DINALGEN 60 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PORCINO

Autorizado

- Ketoprofen

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DINALGEN 60 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PORCINO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
60.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 3 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QM01AE03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Fecha de autorización de comercialización:

26/05/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1625 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/07/2024

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0137/001

Estados miembros afectados:

Dinamarca Letonia Eslovenia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 2/10/2024

[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)

Publicado el: 2/10/2024

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Publicado el: 2/10/2024

[Descargar](#)