

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

Autorisé

- Ketoprofen

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Porc (pour engraissement)

Voie d'administration:

Voie orale

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 1 day

-

Porc (pour engraissement)

- Viande et abats. 1 day

Administration dans l'eau de boisson:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 1 day

-

Porc (pour engraissement)

- Viande et abats. 1 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QM01AE03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/07/2009

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/075/09-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/07/2009

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0136/001

États membres concernés:

Belgique Tchéquie France Hongrie Irlande Pays-Bas Pologne Slovaquie
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.