

# 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:**

Irlande

---

**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:**

8/04/2009

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA10389/001/001

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

8/04/2009

---

**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](http://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.