

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

Autorizzato

- Ketoprofen

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)
Suini (da ingrasso)

Via di somministrazione:

Uso orale
Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
300.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso orale:**

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Suini (da ingrasso)

- carni e frattaglie. 1 giorno

Somministrazione in acqua da bere:

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Suini (da ingrasso)

- carni e frattaglie. 1 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QM01AE03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/11/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 102808

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/01/2022

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0136/001

Stati membri interessati:

Belgio Repubblica Ceca Francia Ungheria Irlanda Paesi Bassi Polonia

Slovacchia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.