

DINALGEN 150 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses

Autorizzato

- Ketoprofen

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

DINALGEN 150 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

150.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 2 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 3 giorno

•

bovini

- latte. 0 ora

Uso endovenoso:

•

bovini

- carni e frattaglie. 2 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 1 giorno

•

bovini

- latte. 0 ora

•

Cavallo

- latte. no withdrawal period

Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

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:

Polonia

Disponibile in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a 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:

16/11/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorità responsabile:

Numero di autorizzazione:

2022

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/11/2010

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0115/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia Francia
Germania Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Polonia
Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Svezia

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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