

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

Toegelaten

- Ketoprofen

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Kalveren

Vleesvarkens

---

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

Gebruik in drinkwater

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Drank

---

**Wachtijd per toedieningsweg:****Oraal gebruik:**

- 

**Kalveren**

- Meat and offal. 1 day

- 

**Vleesvarkens**

- Meat and offal. 1 day

**Gebruik in drinkwater:**

- 

**Kalveren**

- Meat and offal. 1 day

- 

**Vleesvarkens**

- Meat and offal. 1 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QM01AE03

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Ierland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

8/04/2009

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Vergunningsnummer:**

VPA10389/001/001

---

### **Datum toelatingswijziging:**

8/04/2009

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Spanje

---

### **Procedurenummer:**

ES/V/0136/001

---

### **Betrokken lidstaten:**

België Tsjechië Frankrijk Hongarije Ierland Nederland Polen Slowakije

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.