

Dinalgen 300 mg/ml Oral Solution for Use in Drinking Water for Cattle and Pigs

Neautorizat

- Ketoprofen

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Dinalgen 300 mg/ml Oral Solution for Use in Drinking Water for Cattle and Pigs

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Vițel

Porc (pentru îngrășat)

Calea de administrare:

Administrare orală

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

300.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare orală:**

-

Vițel

- Carne și organe. 1 zi

-

Porc (pentru îngrășat)

- Carne și organe. 1 zi

Administrare în apa de băut:

-

Vițel

- Carne și organe. 1 zi

-

Porc (pentru îngrășat)

- Carne și organe. 1 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QM01AE03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Estoniană Engleză Franceză Lituaniană Portugheză Suedeză
Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Data autorizației de comercializare:

31/03/2009

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Autoritatea responsabilă:

The Veterinary Medicines Directorate

Numărul autorizației:

Vm 46037/4002

Data modificării statusului autorizației:

18/05/2018

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

ES/V/0136/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.