

DINALGEN 150 mg/ml Injektionslösung Rinder, Schweine und Pferde

Zugelassen

- Ketoprofen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

DINALGEN 150 mg/ml Injektionslösung Rinder, Schweine und Pferde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

-

Rind

- Milch. 0 Stunde

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Rind

- Milch. 0 Stunde

-

Pferd

- Milch. no withdrawal period

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QM01AE03

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Zulassungsdatum:

21/02/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401957.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/06/2015

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0115/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Estland Finnland
Frankreich Deutschland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Niederlande
Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 3/02/2025

[Herunterladen](#)