

Dinalgen 150 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs and Horses

Zugelassen

- Ketoprofen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Dinalgen 150 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs and Horses

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 Veterinär-code (ATCvet-Code):

QM01AE03

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Verfügbar in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:

23/09/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 46037/4003

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/11/2023

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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