

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

Autorisé

- Ketoprofen

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

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

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Porc

Cheval

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 2 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 3 day

- 

**Bovins**

- Lait. 0 hour

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 2 day

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 1 day

- 

**Bovins**

- Lait. 0 hour

- 

**Cheval**

- Lait. no withdrawal period

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

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QM01AE03

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Suède

---

**Disponible en:**

Suède

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

21/05/2010

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autorité responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

42218

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

21/05/2010

**État membre de référence:**

Espagne

**Numéro de procédure:**

ES/V/0115/001

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Estonie Finlande France Allemagne  
Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas Pologne Portugal  
Roumanie Slovaquie Slovénie Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

**Notice**

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

**Résumé des caractéristiques du produit**

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.