

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

Autorisert

- Ketoprofen

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

hest

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

150.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

•

storfe

- Slakt. 2 dag

•

gris

- Slakt. 3 dag

•

storfe

- Melk. 0 time

Intravenøs bruk:

•

storfe

- Slakt. 2 dag

•

hest

- Slakt. 1 dag

•

storfe

- Melk. 0 time

•

hest

- Melk. no withdrawal period

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

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**

QM01AE03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

CZ

Tilgjengelig i:

CZ

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/08/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/037/10-C

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/08/2010

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0115/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE CZ DK EE FI FR DE HU Irland IT LV LT NL PL PT RO SI SI
SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.