

# 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:**

FR

---

**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:**

11/02/2010

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

---

**Ansvarlig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

FR/V/2936472 3/2010

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

27/11/2018

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

## Labelling

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

## Package Leaflet and Labelling

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

## Combined File of all Documents

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