

# 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:**

---

**Tilgjengelig i:**

---

**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:**

23/09/2010

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Ansvarlig myndighet:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Godkjenningsnummer:**

Vm 46037/4003

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

17/11/2023

---

**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 (@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.