

# Dinalgen vet 150 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Godkänd

- Ketoprofen

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Dinalgen vet 150 mg/ml Injektionsvätska, lösning

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Svin

Häst

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:****Intramuskulär användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 2 dygn

- 

**Svin**

- Meat and offal. 3 dygn

- 

**Nöt**

- Milk. 0 timme

**Intravenös användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 2 dygn

- 

**Häst**

- Meat and offal. 1 dygn

- 

**Nöt**

- Milk. 0 timme

- 

**Häst**

- Milk. no withdrawal period

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

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QM01AE03

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Sverige

---

**Tillgänglig i:**

Sverige

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

---

**Godkännandedatum:**

21/05/2010

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Ansvarig myndighet:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Godkännandenummer:**

42218

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

21/05/2010

**Referensmedlemsstat:**

Spanien

**Procedurnummer:**

ES/V/0115/001

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Tjeckien Danmark Estland Finland Frankrike Tyskland  
Ungern Irland Italien Lettland Litauen Nederländerna Polen Portugal  
Rumänien Slovakien Slovenien Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

**Bipacksedel**

svenska (PDF)

Publicerad på: 4/06/2025

Ladda ner**Produktresumé**

svenska (PDF)

Publicerad på: 4/06/2025

[Ladda ner](#)

Märkningstext

svenska (PDF)

Publicerad på: 4/06/2025

[Ladda ner](#)

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.