

Dinalgen vet 150 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Auktoriserad

- Ketoprofen

Product identification

Läkemedlets namn:

DINALGEN 150 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses
Dinalgen vet 150 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt
Svin
Häst

Administreringsväg:

Intramuskulär användning
Intravenös användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

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

Läkemedelsform:

Withdrawal period by route of administration:

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

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Sverige

Available in:

Sverige

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Marketing authorisation date:

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

Förfarandenummer:

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

Documents

Bipacksedel

svenska (PDF)

Publicerad på: 19/06/2023

[Ladda ner](#)

Produktresumé

svenska (PDF)

Publicerad på: 19/06/2023

[Ladda ner](#)

Märkningstext

svenska (PDF)

Publicerad på: 29/08/2022

Ladda ner

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000016931>