

Dinalgen 150 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs and Horses

Godkänd

- Ketoprofen

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Dinalgen 150 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs and Horses

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:

Storbritannien (Nordirland)

Tillgänglig i:

Storbritannien (Nordirland)

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:

23/09/2010

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

Vm 46037/4003

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/11/2023

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

Dokumenter

Produktresumé

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

Bipacksedel

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

Märkningstext

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

Gemensam fil för alla dokument

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