

# DINOLYTIC 5 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO PORCINO Y CABALLOS

Разрешен

- Dinoprost trometamol

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

DINOLYTIC 5 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO PORCINO Y CABALLOS

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

кобила

крава

женска свиня

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Интрамускулно приложение:**

- 

**кобила**

- Meat and offal. 1 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya le

- 

**крава**

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 0 day

- 

**женска свиня**

- Meat and offal. 2 day
- 

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QG02AD01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Spain

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Налично само в Испански

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски

Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Zoetis Spain S.L.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

13/02/1995

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Zoetis Belgium

---

**Отговорен орган:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Номер на разрешението за търговия:**

998 ESP

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

13/02/1995

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

### Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

### Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

### Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.