

DINOLYTIC

Разрешен

- Dinoprost trometamol

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

DINOLYTIC

DINOLYTIC

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

свиня

представител на сем. Еквиди

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

6.71 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Интрамукулно приложение:**• говеда**

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 0 day

• свиня

- Meat and offal. 2 day

• представител на сем. Еквиди

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QG02AD01

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Zoetis France

Marketing authorisation date:

Тази информация не е налична за този продукт.

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Отговорен орган:

National Veterinary Medicines Agency

Номер на лиценза:

FR/V/7128988 3/1986

Дата на промяна в статуса на лиценза:

23/04/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Кратка характеристика на продукта

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032157>