

File downloaded on 2026-06-13

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/da/600000073320>

# Dinolytic 5 mg/ml Injektionsløsning für Pferde, Rinder, Schweine

Autoriseret

- Dinoprost trometamol

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Dinolytic 5 mg/ml Injektionsløsning für Pferde, Rinder, Schweine

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Hest

Kvæg

Svin

### Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

6.71 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Subkutan anvendelse:**

•

**Hest**

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

Nicht bei laktierenden Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

•

**Kvæg**

- Meat and offal. 2 dag
- Milk. 0 dag
- Milk. 0 hour

•

**Svin**

- Meat and offal. 0 dag

**Intramuskulær anvendelse:**

•

**Hest**

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

Nicht bei laktierenden Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

•

**Kvæg**

- Meat and offal. 2 dag

- Milk. 0 dag
- Milk. 0 hour

- 

### **Svin**

- Meat and offal. 0 dag

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QG02AD01

---

### **Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

### **Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Tilgængelig i:**

Germany

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

30/07/1997

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Zoetis Belgium

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

400104.00.00

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

1/07/2004

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.