

# Dinolytic 5 mg/ml solução injectável para bovinos, siunos e equinos

Autoriseret

- Dinoprost

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Dinolytic 5 mg/ml solução injectável para bovinos, siunos e equinos

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

So

Ko

Hoppe

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Intramuskulær anvendelse:**

- 

**So**

- Meat and offal. 1 dag

- 

**Ko**

- Meat and offal. 2 dag

- Milk. 0 hour

- 

**Hoppe**

- Meat and offal. 0 dag

Não administrar a animais destinados a consumo humano. Os animais tratados não podem ser abatidos para consumo humano. O animal tem de ter sido declarado como não destinado a consumo humano de acordo com a legislação nacional do passaporte.

---

**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:**

Portugal

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Zoetis Portugal Lda.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

29/05/1981

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Pfizer Manufacturing Belgium

Zoetis Belgium

---

**Ansvarlig myndighed:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

777/01/14NFVPT

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

1/12/2020

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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