

# Dinolytic 5 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, konje in prašiče

Autoriseret

- Dinoprost trometamol

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Dinolytic 5 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, konje in prašiče

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Hest

Svin

### 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:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 1 dag      Govedo: meso in organi: 1 dan

- Milk. 0 dag      Govedo: mleko: 0 dni

- 

**Hest**

- Meat and offal. 1 dag      Konji: meso in organi: 1 dan

- 

**Svin**

- Meat and offal. 1 dag      Prašiči: meso in organi: 1 dan

---

**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:**

Slovenia

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

---

## 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 Belgium

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

31/05/2002

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Zoetis Belgium

---

**Ansvarlig myndighed:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

NP/V/0090/001

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

31/05/2002

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

Produktresumé

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

Indlægsseddel

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

Etikettering

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