

# Dinolytic, 5 mg/ml süstelahus veistele, hobustele ja sigadele

Zugelassen

- Dinoprost

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Dinolytic, 5 mg/ml süstelahus veistele, hobustele ja sigadele

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind

Pferd

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
intramuskuläre Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks hobustel, kelle liha tarvitatakse inimtoiduks.

- Milch. 0 Stunde

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QG02AD01

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Estland

---

**Verfügbar in:**

Estland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [estnisch](#)

Verfügbar nur in [estnisch](#)

Verfügbar nur in estnisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

### **Zulassungsinhaber:**

Zoetis Belgium

---

### **Zulassungsdatum:**

7/07/2005

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Belgium

---

### **Zuständige Behörde:**

State Agency Of Medicines

---

### **Zulassungsnummer:**

1319

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

7/07/2005

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.