

DINOLYTIC 5 mg/ml injekčný roztok

Zugelassen

- Dinoprost trometamol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DINOLYTIC 5 mg/ml injekčný roztok

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh
Färs
Stute
Sau

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
6.71 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

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

-

Kuh

- Milch. 0 Tag milk: zero days
- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Färse

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Stute

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 0 Tag zero days

-

Sau

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
-

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

QG02AD02

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Verfügbar in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Zulassungsdatum:

20/04/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium SA

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/082/94-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/04/1994

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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