

Dinolytic 5 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Zugelassen

- Dinoprost trometamol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Dinolytic 5 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane 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:**

-

Rind

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

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

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

QG02AD01

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Klarglasflasche Glasklasse 1 (10 ml) mit einem Chlorobutylgummistopfen und einer Aluminium Bördelkappe, 5 x 10 ml

Klarglasflasche Glasklasse 1 (5 ml) mit einem Chlorobutylgummistopfen und einer Aluminium Bördelkappe, 1 x 5 ml
Klarglasflasche Glasklasse 1 (10 ml) mit einem Chlorobutylgummistopfen und einer Aluminium Bördelkappe, 1 x 10 ml
Klarglasflasche Glasklasse 1 (20 ml) mit einem Chlorobutylgummistopfen und einer Aluminium Bördelkappe, 1 x 20 ml
Klarglasflasche Glasklasse 1 (30 ml) mit einem Chlorobutylgummistopfen und einer Aluminium Bördelkappe, 1 x 30 ml
Klarglasflasche Glasklasse 1 (100 ml) mit einem Chlorobutylgummistopfen und einer Aluminium Bördelkappe, 1 x 100 ml

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Österreich GmbH

Zulassungsdatum:

9/05/1980

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00003

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/05/1980

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung