

# Dinolytic 5 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine

Zugelassen

- Dinoprost trometamol

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Dinolytic 5 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Pferd  
Rind  
Schwein

### Art der Anwendung:

subkutane 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:**

**subkutane Anwendung:**

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. no withdrawal period

Nicht bei laktierenden Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- 

**Rind**

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

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. no withdrawal period

Nicht bei laktierenden Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Milch. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

- 

### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

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

QG02AD01

---

### **Abgaberegulierung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Deutschland

---

### **Verfügbar in:**

Deutschland

---

### **Packungsbeschreibung:**

(ID3) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 100 Milliliter

(ID2) 30 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 30 Milliliter

(ID1) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 5 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 10 Milliliter

---

## **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 Deutschland GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

30/07/1997

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Belgium SA

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

400104.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/07/2004

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente