

# Dinolytic 5 mg/ml Injektionslösung

Zugelassen

- Dinoprost trometamol

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Dinolytic 5 mg/ml Injektionslösung

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Pferd

Schwein

Rind

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

6.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

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

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Milch. 0 Tag

**subkutane Anwendung:**

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Milch. 0 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:**

Belgien

---

**Verfügbar in:**

Belgien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## 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:**

1/03/1975

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Zoetis Belgium

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

BE-V094105

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/09/2023

---

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.

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 9/10/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 9/10/2025

Herunterladen