

Dinolytic 5 mg/ml solução injectável para bovinos, suínos e equinos

Εγκριμένο

- Dinoprost

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Dinolytic 5 mg/ml solução injectável para bovinos, suínos e equinos

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Θυληκός χοίρος

Αγελάδα

Φορβάδα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Θυληκός χοίρος

- Meat and offal. 1 Ημέρα

-

Αγελάδα

- Meat and offal. 2 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

-

Φορβάδα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Não administrar a animais destinados a consumo humano. Os animais tratados não podem ser abatidos para consumo humano. O animal tem de ter sido declarado como não destinado a consumo humano de acordo com a legislação nacional do passaporte.

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QG02AD01

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Portugal

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Zoetis Portugal Lda.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

29/05/1981

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Pfizer Manufacturing Belgium

Zoetis Belgium

Αρμόδια αρχή:

Directorate General For Food And Veterinary

Αριθμός έγκρισης:

777/01/14NFVPT

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

1/12/2020

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet