

Dinoprost Bioveta, 5mg/ml, Solution for injection

Autorizado

- Dinoprost trometamol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Dinoprost Bioveta, 5mg/ml, Solution for injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Novillas

Yeguas

Cerdas adultas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

6.71 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Vacas

- Meat and offal. 2 Día
- Milk. 0 Hora(s)

-

Novillas

- Meat and offal. 2 Día
- Milk. 0 Hora(s)

-

Yeguas

- Meat and offal. 2 Día
- Milk. 0 Hora(s)

-

Cerdas adultas

- Meat and offal. 2 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QG02AD01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Estonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

29/03/2026

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

State Agency Of Medicines

Número de autorización:

1243026

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/03/2026

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0199/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Estonia Hungría Letonia Lituania Polonia Eslovaquia

Generic of:

600000062433

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-puar-czv0199001-mr-dinoprost_bioveta-en.pdf