

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

Autorisé

- Dinoprost trometamol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Cheval

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

6.71 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie sous-cutanée:**

-

Cheval

- Viande et abats. 1 day
- Lait. no withdrawal period

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

-

Bovins

- Viande et abats. 2 day
- Lait. 0 day
- Lait. 0 hour

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Voie intramusculaire:

-

Cheval

- Viande et abats. 1 day
- Lait. no withdrawal period

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

-

Bovins

- Viande et abats. 2 day
- Lait. 0 day

- Lait. 0 hour

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QG02AD01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Deutschland GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/07/1997

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Belgium

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

400104.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/07/2004

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.