

# Dinolytic 5 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, varkens en paarden

Engedélyezett

- Dinoprost

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Dinolytic 5 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, varkens en paarden

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

ló

sertés

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:****Intramuscularis alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Milk. no withdrawal period Zero days

- Meat and offal. 2 day

- 

**ló**

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

- Milk. no withdrawal period Zero days

- 

**sertés**

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QG02AD01

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Elérhető:**

Netherlands

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Zoetis B.V.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

8/02/2000

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Zoetis Belgium

---

**Felelős hatóság:**

Medicines Evaluation Board

---

**Engedély száma:**

REG NL 9242

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

2/02/2021

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.