

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

Engedélyezett

- Dinoprost

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

koca
tehén
kanca

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:**

-

koca

- Meat and offal. 1 day

-

tehén

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 0 hour

-

kanca

- Meat and offal. 0 day

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.

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:

Portugal

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

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](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis Portugal Lda.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

29/05/1981

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Pfizer Manufacturing Belgium

Zoetis Belgium

Felelős hatóság:

Directorate General For Food And Veterinary

Engedély száma:

777/01/14NFVPT

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/12/2020

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat