

File downloaded on 2026-06-24

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000073320>

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

Autorizzato

- Dinoprost trometamol

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cavallo

bovini

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

6.71 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso sottocutaneo:**

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 1 giorno
- latte. no withdrawal period

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

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 0 giorno
- latte. 0 ora

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

**Uso intramuscolare:**

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 1 giorno
- latte. no withdrawal period

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

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 2 giorno

- latte. 0 giorno

- latte. 0 ora

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QG02AD01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

30/07/1997

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Zoetis Belgium

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

400104.00.00

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

1/07/2004

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.