

Dinolytic 5 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem un cūkām

Toegelaten

- Dinoprost trometamol

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Dinolytic 5 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem un cūkām

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Koeien
Merries
Zeugen

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Koeien

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 0 hour

-

Merries

- Milk. 0 hour

Nelietot zirgiem, kuru gaļu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

Zeugen

- Meat and offal. 2 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QG02AD01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Letland

Beschikbaar in:

Letland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Belgium

Handelsvergunningsdatum:

14/07/1993

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

V/NRP/93/0031

Datum toelatingswijziging:

14/07/1993

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.