

# Dinolytic 5mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Dopuszczony

- Dinoprost trometamol

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Dinolytic 5mg/ml ενέσιμο διάλυμα

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

### Droga podania:

Podanie domięśniowe

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie domięśniowe:

- 

#### Cattle

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 48 hour

- 

#### Pig

- Meat and offal. 24 hour
- 

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QG02AD01

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### Dostępne w:

Cyprus

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w grecki

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski litewski Norwegian

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Zoetis Hellas S.A.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

20/12/1979

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Pfizer

---

**Organ odpowiedzialny:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numer pozwolenia:**

7258

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

22/03/2012

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.