

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

Autorizado

- Dinoprost

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Pig (female)

- Meat and offal. 1 dia

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. 2 dia

- Milk. 0 hora

-

Horse (mare)

- Meat and offal. 0 dia

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.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QG02AD01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

Descrição da embalagem:

caixa de cartão que contém frascos 5 x 10 ml

caixa de cartão que contém frascos 5 x 30 ml.

caixa de cartão que contém frascos 5 x 100 ml.

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Portugal Lda.

Data de autorização de introdução no mercado:

29/05/1981

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Pfizer Manufacturing Belgium

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

777/01/14NFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

1/12/2020

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet