

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

Autorizado

- Dinoprost trometamol

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

### **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](#) [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](#)

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:

- 

#### **Cattle (cow)**

- Meat and offal. 2 dia
- Milk. 0 hora

- 

#### **Horse (mare)**

- Milk. 0 hora
- Nelietot zirgiem, kuru gaļu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- 

#### **Pig (sow)**

- Meat and offal. 2 dia
- 

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QG02AD01

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Letónia

---

### Disponibilidade:

Letónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

---

## 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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Zoetis Belgium

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

14/07/1993

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zoetis Belgium

---

**Autoridade responsável:**

Food And Veterinary Service

---

**Número da autorização:**

V/NRP/93/0031

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

14/07/1993

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.