

File downloaded on 2026-06-16

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000059254>

# Dinolytic 5 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, varkens en paarden

Autorizat

- Dinoprost

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Dinolytic 5 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, varkens en paarden

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Cal

Porc

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare intramusculară:**

- 

**Bovine**

- Lapte. no withdrawal period Zero days

- Carne și organe. 2 zi

- 

**Cal**

- Carne și organe. no withdrawal period Zero days

- Lapte. no withdrawal period Zero days

- 

**Porc**

- Carne și organe. no withdrawal period Zero days

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QG02AD01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Disponibil în:**

Netherlands

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

---

## Informații suplimentare

### Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

### Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis B.V.

---

### Data autorizației de comercializare:

8/02/2000

---

### Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium

---

### Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

---

### Numărul autorizației:

REG NL 9242

---

### Data modificării statusului autorizației:

2/02/2021

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.