

# Dinolytic vet. 12,5 mg/ml injektioneste, liuos naudalle

Autorizat

- Dinoprost trometamol

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Dinolytic vet. 12,5 mg/ml injektioneste, liuos naudalle

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Bovine

---

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
12.50 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

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

**Administrare intramusculară:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 2 zi
- Lapte. 0 zi

---

**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:**

Finland

---

**Descrierea ambalajului:**Disponibile numai în [Finlandeză](#)Disponibile numai în [Finlandeză](#)Disponibile numai în [Finlandeză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Zoetis Animal Health ApS

**Data autorizației de comercializare:**

17/12/2015

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Finnish Medicines Agency

---

**Numărul autorizației:**

33162

---

**Data modificării statusului autorizației:**

17/12/2015

---

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

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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