

Dinolytic 5 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine

Autorizat

- Dinoprost trometamol

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Dinolytic 5 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal
Bovine
Porc

Calea de administrare:

Administrare subcutanată
Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

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

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

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

-

Cal

- Carne și organe. 1 zi
- Lapte. no withdrawal period

Nicht bei laktierenden Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Bovine

- Carne și organe. 2 zi
- Lapte. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intramusculară:

-

Cal

- Carne și organe. 1 zi
- Lapte. no withdrawal period

Nicht bei laktierenden Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Bovine

- Carne și organe. 2 zi
- Lapte. 0 zi

- Lapte. 0 oră

•

Porc

- Carne și organe. 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:

Germany

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Deutschland GmbH

Data autorizației de comercializare:

30/07/1997

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium SA

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

400104.00.00

Data modificării statusului autorizației:

1/07/2004

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați 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.