

Dinolytic 5 mg/ml Injektionslösning för Pferde, Rinder, Schweine

Godkänd

- Dinoprost trometamol

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Dinolytic 5 mg/ml Injektionslösning för Pferde, Rinder, Schweine

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst

Nöt

Svin

Administreringsväg:

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

6.71 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Subkutan användning:**

-

Häst

- Meat and offal. 1 dygn
- Milk. no withdrawal period

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

-

Nöt

- Meat and offal. 2 dygn
- Milk. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Intramuskulär användning:

-

Häst

- Meat and offal. 1 dygn
- Milk. no withdrawal period

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

-

Nöt

- Meat and offal. 2 dygn
- Milk. 0 dygn

- Milk. 0 timme

•

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QG02AD01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Deutschland GmbH

Godkännandedatum:

30/07/1997

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium SA

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

400104.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/07/2004

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.