

PACKUNGSBEILAGE

## Was in dieser Packungsbeilage steht

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS
2. ZUSAMMENSETZUNG
3. ZIELTIERART(EN)
4. ANWENDUNGSGEBIETE
5. GEGENANZEIGEN
6. BESONDERE WARNHINWEISE
7. NEBENWIRKUNGEN
8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG
9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG
10. WARTEZEITEN
11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE
12. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG
13. EINSTUFUNG VON TIERARZNEIMITTELN
14. ZULASSUNGSNUMMERN UND PACKUNGSGRÖSSEN
15. DATUM DER LETZTEN ÜBERARBEITUNG DER PACKUNGSBEILAGE
16. KONTAKTANGABEN

### 1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

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

### 2. ZUSAMMENSETZUNG

Pro ml:

**Wirkstoff**

Dinoprost (als Dinoprostromethamin) 5 mg

**Hilfstoffe**

Benzylalkohol (E1519) 16.5 mg

Klare und farblose Lösung.

### 3. ZIELTIERART(EN)

Rinder, Pferde und Schweine

### 4. ANWENDUNGSGEBIETE

#### Rind

- Stille Brunst
- Brunstsynchronisation
- Aborteinleitung
- Geburtseinleitung
- Pyometra
- Ovulationssynchronisation in Kombination mit GnRH oder GnRH Analoga als Teil einer termingerechten Besamung bei Milchkühen in normalen Zyklus.

#### Pferd

- Brunstinduktion

#### Schweine

- Geburtseinleitung
- Nachgeburtsphase (Post partum)

### 5. GEGENANZEIGEN

Nicht anwenden bei Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile.  
Nicht anwenden bei Tieren mit akuten oder subakuten Erkrankungen des Gefäßsystems, Magen-Darm-, Atemwegs- und Genital.

#### Rind und Pferd

Aufgrund seines abortiven Effekts soll Dinolytic beitragenden Tieren nicht eingesetzt werden, außer in den Fällen, in denen die Einleitung eines Aborts gewünscht wird.

## 6. BESONDERE WARNHINWEISE

### Besondere Warnhinweise:

Aufgrund seines luteolytischen Effekts wird PGF<sub>2α</sub> (Prostaglandin F<sub>2α</sub>) zur Steuerung des Brunstzyklus bei Kühen und Stuten eingesetzt. Das Arzneimittel wirkt nur, wenn ein funktionsfähiger Gelbkörper vorhanden ist, insbesondere zwischen dem 5. und 16. Zyklustag bei Kühen und zwischen dem 5. und 13. Zyklustag bei Stuten. Dieser Effekt wird bei Sauen nicht erzielt.

### Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten:

Beim Rind wurden lokale bakterielle Infektionen an der Einstichstelle beobachtet. Wie bei allen Arzneimitteln, die zum parenteralen Gebrauch bestimmt sind, muß die Injektion unter streng aseptischen Bedingungen vorgenommen werden.

Beim ersten Anzeichen einer Infektion an der Einstichstelle muß das Tier sofort mit entsprechenden Antibiotika behandelt werden.

Die Sicherheit und Wirksamkeit von das Tierarzneimittel nach intravenöser Verabreichung ist nicht nachgewiesen.

### Rinder

Die Retention der Plazenta stellt im Rahmen dieser Therapie noch eine sehr verbreitete Komplikation dar.

### Pferde

Die Anwendung von Dinoprost sollte bei trächtigen Stuten vermieden werden, da Prostaglandine bereits in Dosen von 1,25 bis 2,5 mg eine abtreibende Wirkung haben können.

### Schweine

Die Einleitung der Geburt zu einem zu frühen Zeitpunkt der Trächtigkeit kann zur Geburt nicht lebensfähiger Ferkel führen. Ein Anstieg der Anzahl nicht lebensfähiger Ferkel kann auftreten, wenn das Tierarzneimittel mehr als 2 bis 3 Tage vor Erreichen der durchschnittlichen Trächtigkeitsdauer verwendet wird.

### Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Schwangere, Asthmatiker und Patienten mit anderen Erkrankungen der Atemwege sollten mit dem Tierarzneimittel nicht in Berührung kommen.

Bei Berührung mit dem Tierarzneimittel, mit klarem Wasser abwaschen.

### Trächtigkeit:

Aufgrund der abtreibenden Wirkung von Dinoprost bei Rindern und Pferden, ist davon abzuraten, ihnen Tierarzneimittel zu verabreichen, außer in Fällen, in denen die Abtreibung erwünscht ist.

Die Einleitung der Geburt zu einem zu frühen Zeitpunkt der Trächtigkeit kann zur Geburt nicht lebensfähiger Ferkel führen.

Es konnte keine teratogene Wirkung festgestellt werden. Experimente haben bewiesen, dass nach Anwendung dieses Prostaglandins in 10-facher Dosis zu der bei Säuen empfohlenen, keine Folgen auf ihre Fruchtbarkeit oder auf die Ferkel auftreten.

### Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen:

Keine bekannt.

### Überdosierung:

Bei Rindern, die mit der 5-fachen Menge oder mehr der normalen therapeutischen Dosis gespritzt wurden, wurden keine Nebenwirkungen beobachtet. Die Sicherheitstoleranz für Rinder liegt beim 10-fachen der therapeutischen Dosis.

Bei trächtigen Säuen, die Dosen erhalten haben, die 10-mal über der klinischen Dosierung liegen, wurden folgende Symptome beobachtet: Erythem, leichte Inkoordination, Nestbauverhalten, Juckreiz, Harnlassen, Spasmen der Bauchmuskeln, Schwanzbewegungen, Hyperpnoe, Dyspnoe, Schreie, Speicheln.

Nur bei der höchsten Dosis (100 mg Dinoprost pro Tier) wurde Erbrechen beobachtet. Alle diese Symptome sind vorübergehend und verschwinden nach einer Dauer von 10 Minuten bis höchstens 3 Stunden. Es gab keine schädigende Wirkung auf die spätere Fortpflanzung; es wurden auch keine makroskopischen oder mikroskopischen residuellen Läsionen beobachtet. Die Ferkel waren normal.

### Wesentliche Inkompatibilitäten:

Da keine Kompatibilitätsstudien durchgeführt wurden, darf dieses Tierarzneimittel nicht mit anderen Tierarzneimitteln gemischt werden.

## 7. NEBENWIRKUNGEN

Rinder:

Sehr selten (< 1 Tier/10 000 behandelte Tiere, einschließlich Einzelfallberichte):
Infektion an der Injektionsstelle <sup>1</sup>

<sup>1</sup> Lokale bakterielle Infektionen.

Pferde:

Sehr häufig (> 1 Tier / 10 behandelte Tiere):
Koliken <sup>1,2</sup> Erhöhter Herzschlag <sup>1</sup> Erhöhtes Schwitzen <sup>1</sup>

<sup>1</sup> Vorübergehend, tritt gewöhnlich innerhalb von 10 Minuten auf und verschwindet innerhalb einer Stunde.

<sup>2</sup> Leicht

Schweine:

Sehr häufig (> 1 Tier / 10 behandelte Tiere):
Nervosität <sup>1</sup> Unfreiwilliger Stuhlgang <sup>1</sup> , Erhöhter Speichelfluss <sup>1</sup> Erhöhte Atemfrequenz <sup>1</sup> Erhöhte Körpertemperatur <sup>1</sup>
Häufig (1 bis 10 Tiere / 100 behandelte Tiere):
Verstärkter Urinabsatz <sup>1</sup>

<sup>1</sup> Diese Effekte treten normalerweise innerhalb von 15 Minuten nach der Injektion auf. Sie gleichen den vor einer normalen Geburt auftretenden Erscheinungen und klingen nach einer Stunde wieder ab.

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte zuerst Ihrem Tierarzt mit. Sie können Nebenwirkungen auch an den Zulassungsinhaber oder seinen örtlichen Vertreter unter Verwendung der Kontaktdaten am Ende dieser Packungsbeilage oder über Ihr nationales Meldesystem {[adversedrugreactions\\_vet@fagg-afmps.be](mailto:adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be)} melden.

## 8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Das Tierarzneimittel kann subkutan oder intramuskulär verabreicht werden.

- Kühe und Färsen: 25 mg Dinoprost (5 ml Tierarzneimittel)
- Stuten: 5 mg Dinoprost (1 ml Tierarzneimittel)
- Sauen: 10 mg Dinoprost (2 ml Tierarzneimittel)

### Rind

#### *Stille Brunst (schwache Brunst oder Brunstlosigkeit und persistierender Gelbkörper)*

Nachdem das Vorhandensein eines aktiven Gelbkörpers nachgewiesen wurde, werden 5 ml Tierarzneimittel (25 mg Dinoprost) intramuskulär verabreicht. Die Brunst setzt 2 bis 4 Tage nach Verabreichung des Tierarzneimittel ein. Die Tiere ovulieren und können daher gedeckt oder künstlich besamt werden.

#### *Brunstsynchronisation*

Die Dosierung beträgt 5 ml (25 mg Dinoprost) pro weibliches Tier.

Es wird empfohlen, zwei Injektionen im Abstand von 10-12 Tagen zu verabreichen. Das Tier kann dann entweder nach Einsetzen der Brunst oder 80 Stunden nach der Behandlung gedeckt oder besamt werden. Es kann jedoch auch eine Doppelbesamung vorgenommen werden: die erste Besamung 72 Stunden und die zweite Besamung 90 Stunden nach der Behandlung.

Tiere, bei denen die Brunst nach der ersten Injektion einsetzt, können zu diesem Zeitpunkt nach einem der oben genannten Schemata gedeckt oder besamt werden.

#### *Aborteinleitung*

Bei einer Verabreichung von 5 ml Tierarzneimittel (25 mg Dinoprost) pro Tier zwischen dem 5. und dem 120. Trächtigkeitstag tritt bei Kühen der Abort normalerweise 4 Tage nach der Behandlung ein.

Umso weiter die Trächtigkeit fortgeschritten ist, umso schwieriger wird es, die Abtreibung zu induzieren. Es ist notwendig, zu prüfen, ob die Abtreibung wirklich stattgefunden hat, indem man beobachtet, ob Brunstigkeit einsetzt oder mittels Trächtigkeitskontrolle. Wenn nötig, wiederholen Sie die Behandlung.

#### *Geburtseinleitung*

Die Verabreichung von 5-7 ml Tierarzneimittel (25 mg Dinoprost) (einmalige Injektion) nach dem 270. Trächtigkeitstag führt zur Geburtseinleitung. Der Zeitraum zwischen Verabreichung und Geburt beträgt 1 bis 8 Tage, im Durchschnitt 3 Tage. Der Einsatz von das Tierarzneimittel ist auch im Falle von mumifizierten Früchten und von angeborener Hautwassersucht angezeigt.

### Pyometra

Pyometra tritt fast immer im Zusammenhang mit einem persistierenden Gelbkörper auf. Die Rückbildung des Gelbkörpers hängt mit der Beseitigung eitriger Gebärmutterabsonderungen zusammen. Die Dosierung beträgt 5 ml Tierarzneimittel (25 mg Dinoprost) pro Tier. Nach der Verabreichung von das Tierarzneimittel muß eine antiseptische Behandlung des Uterus durchgeführt werden.

#### *Anwendung als Teil einer termingerechten Besamung:*

Das Tierarzneimittel kann zur termingerechten Besamung als Mittel zur Synchronisierung der Ovulation bei Milchkühen mit physiologischem Fruchtbarkeitszyklus in jeder Phase der Laktation eingesetzt werden. Die folgenden Besamungsprotokolle wurden häufig in der Literatur berichtet :

- Tag 0 Injektion von GnRH oder GnRH Analoga
- Tag 7 Injektion von 5 ml Tierarzneimittel i.m.
- Tag 9 Injektion von GnRH oder GnRH Analoga
- Künstliche Besamung 16-20 Stunden später oder bei Beobachtung von Hitze auch früher.

#### Alternativ:

- Tag 0 Injektion von GnRH oder GnRH Analoga
- Tag 7 Injektion von 5 ml Tierarzneimittel i.m.
- Künstliche Besamung und Injektion von GnRH oder Analoga 60 – 72 Stunden später oder bei Beobachtung von Hitze auch früher.

Um die Konzeptionsraten von zu behandelnden Kühen zu maximieren, sollte der Eierstock-Status bestimmt und die regelmäßige physiologische Aktivität der Eierstöcke bestätigt werden. Optimale Ergebnisse werden in der Regel bei gesunden Milchkühen mit physiologischem Fruchtbarkeitszyklus erreicht werden.

### Pferd

#### *Brunstinduktion*

Stuten wird zwischen dem 4. und dem 13. Zyklustag Tierarzneimittel in einer Dosierung von 1 ml pro Tier (5 mg Dinoprost) verabreicht. Stuten können nach Auftreten der ersten Brunstanzeichen gedeckt werden.

### Schwein

#### *Geburtseinleitung*

Nach der Berechnung der auf der Zuchtfarm geltenden Mindesttragedauer werden Sauen und Jungsauen 2 bis 3 Tage vor dem Ende der berechneten Tragedauer 2 ml Tierarzneimittel pro Tier (10 mg Dinoprost) verabreicht. Das Abferkeln erfolgt im Durchschnitt 33 Stunden nach der Injektion. Die Zeitraum variiert jedoch von Tier zu Tier.

#### *Post partum*

Nach der Geburt 2 ml Tierarzneimittel (10 mg Dinoprost) 24 - 48 Stunden nach dem Abferkeln.

#### **Verabreichungsweise**

Rind und Pferd: subkutan (s.k.) oder intramuskulär (i.m.).  
Schwein: intramuskulär.

## 9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Für die 100-ml-Durchstechflasche: Der Gummistopfen der Durchstechflasche kann bis zu 30-mal sicher durchstochen werden. Andernfalls sollte für die 100-ml-Durchstechflaschen eine automatische Spritzenausrüstung oder eine geeignete Abzugsnadel verwendet werden, um ein übermäßiges Durchstechen des Verschlusses zu vermeiden.

## 10. WARTEZEITEN

Rinder:

Essbare Gewebe: 2 Tage

Milch: Null Tage

Schweine:

Essbare Gewebe: Null Tage

Pferde:

Essbare Gewebe: Null Tage

Milch: Null Tage

## 11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Außerhalb der Sicht und Reichweite von Kindern aufbewahren.

Nicht über 25°C lagern.

Nicht im Kühlschrank lagern oder einfrieren.

Sie dürfen dieses Tierarzneimittel nach dem auf dem Karton angegebenen Verfalldatum nach „Exp“ nicht mehr anwenden.  
Haltbarkeit nach dem ersten Öffnen/Anbruch der Primärverpackung: 28 Tage.

## 12. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser <oder den Haushaltsabfall> entsorgt werden.

Nutzen Sie Rücknahmesysteme für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder daraus entstandener Abfälle nach den örtlichen Vorschriften und die für das betreffende Tierarzneimittel geltenden nationalen Sammelsysteme. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.

Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind.

## 13. EINSTUFUNG VON TIERARZNEIMITTELN

Tierarzneimittel, das der Verschreibungspflicht unterliegt.

## 14. ZULASSUNGSNUMMERN UND PACKUNGSGRÖSSEN

BE-V094105

5-ml-, 10-ml-, 30-ml-Mehrdosen- oder 100-ml-Mehrdosen-Durchstechflaschen aus Typ-I-Glas ohne Blowback (mit oder ohne Blowback für die 10-ml-Durchstechflasche), mit rotem Chlorbutylgummistopfen und Aluminium-Kapsel.

10-ml-Mehrdosen-Durchstechflaschen aus Typ-I-Glas ohne Blowback, mit grauer Chlorbutylgummistopfen und Aluminium-Kapsel.

Packungsgrößen: 5 ml, 10 ml, 30 ml, 100 ml, 5x 10 ml, 25x 10 ml und 10x 5 ml

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

## 15. DATUM DER LETZTEN ÜBERARBEITUNG DER PACKUNGSBEILAGE

Oktober 2025

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel sind in der Produktdatenbank der Europäischen Union verfügbar (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## 16. KONTAKTANGABEN

Zulassungsinhaber:

**Zoetis Belgium**

Rue Laid Burniat, 1

B-1348 Louvain-La-Neuve

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

Zoetis Belgium

Rue Laid Burniat, 1

B-1348 Louvain-La-Neuve

oder

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Carretera De Camprodon S/n

La Vall De Bianya

17813 Girona

Spanien

Örtlicher Vertreter und Kontaktdaten zur Meldung vermuteter Nebenwirkungen:

Zoetis Belgium SA

Mercuriusstraat 20

1930 Zaventem

Belgien

Tél: +32 (0) 800 99 189