

# Prosolvin Vet. injektionsvæske, opløsning 7,5 mg/ml

Разрешен

- Luprostiol

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Prosolvin Vet. injektionsvæske, opløsning 7,5 mg/ml

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

кон

говеда

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

•

**свиня**

- Meat and offal. 30 day

Lokal kassation af injektionsstedet ved slagtning inden 30 døgn efter behandling.

- Meat and offal. 3 day

•

**кон**

- Meat and offal. 30 day

Lokal kassation af injektionsstedet ved slagtning inden 30 døgn efter behandling.

- Meat and offal. 3 day

•

**говеда**

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 1 day

- Meat and offal. 30 day

Lokal kassation af injektionsstedet ved slagtning inden 30 døgn efter behandling.

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QG02AD91

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Датски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Virbac

---

**Дата на разрешение за търговия:**

23/10/1983

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International B.V.

Virbac

---

**Отговорен орган:**

Danish Medicines Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

10537

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

23/10/1983

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.