

File downloaded on 2026-05-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000090811>

PROSOLVIN

Разрешен

- Luproستيол

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

PROSOLVIN

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава

коне, от които не се добива храна за консумация от хора

женска свиня

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:

Интрамукулно приложение:

•

крава

- Milk. 0 day

•

крава

- Meat and offal. 0 day

•

коне, от които не се добива храна за консумация от хора

- Unspecified. 0 day

•

женска свиня

- Meat and offal. 0 day

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 Италиански

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

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 Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Virbac

Дата на разрешение за търговия:

3/06/1982

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Virbac

Intervet International GmbH

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

29/07/2002

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

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