

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

Autoriseret

- Luprostiol

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Hest

Kvæg

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

•

Svin

- Meat and offal. 30 dag

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

- Meat and offal. 3 dag

•

Hest

- Meat and offal. 30 dag

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

- Meat and offal. 3 dag

•

Kvæg

- Meat and offal. 3 dag

- Milk. 1 dag

- Meat and offal. 30 dag

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QG02AD91

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

20 ml injektionsvæske, opløsning, i hætteglas

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Virbac

Dato for markedsføringstilladelse:

23/10/1983

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Virbac

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

10537

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

23/10/1983

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Produktresumé