

# Prosolvin

Zugelassen

- Luprostiol

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Prosolvin

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Pferd

Rind

Schaf

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
intramuskuläre Anwendung:**

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

- Milch. 1 Tag

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 20 Tag

- Milch. 4 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 20 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QG02AD91

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID5) 2 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 2 Milliliter

(ID4) 20 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 20 Milliliter

(ID3) 10 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 10 Milliliter

(ID2) 200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 20 Milliliter

(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 10 Milliliter

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Virbac

---

### **Zulassungsdatum:**

7/11/1981

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International GmbH

Virbac

---

### **Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Zulassungsnummer:**

853.00.00

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

24/05/2005

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels