

PROSOLVIN

Myönnetty

- Luprostioli

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

PROSOLVIN

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Hevonen (tamma)

Nauta (lehmä)

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Hevonen (tamma)

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Nauta (lehmä)

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QG02AD91

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Virbac

Myyntiluvan myöntämispäivä:

11/07/1997

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Virbac

Intervet International GmbH

Vastaava viranomainen:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Myyntilupanumero:

1142 ESP

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/01/2023

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäälysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.