

File downloaded on 2026-04-17

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000064216>

Prosolvin 7.5 mg/ml Solution for Injection

Engedélyezett

- Luprostiol

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Prosolvin 7.5 mg/ml Solution for Injection

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

ló

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:
Intramuscularis alkalmazás:**

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 24 hour
- Milk. 0 hour

•

ló

- Meat and offal. 24 hour

•

sertés

- Meat and offal. 24 hour
-

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QG02AD91

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Virbac

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

28/11/2008

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.
Intervet International GmbH
Virbac

Felelős hatóság:

Health Products Regulatory Authority

Engedély száma:

VPA10988/078/001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

28/11/2008

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.