

Prosolvin vet. 7,5 mg/ml Injektionsvætska, lösning

Heimilað

- Luprostiol

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Prosolvin vet. 7,5 mg/ml Injektionsvætska, lösning

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Nautgripir

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Hestur

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 1 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QG02AD91

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Svíþjóð

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [sænska](#)

Aðeins fáanlegt í [sænska](#)

Aðeins fáanlegt í [sænska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

27/03/1987

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Virbac

Intervet International GmbH

Oriola Sweden AB

Ábyrgt yfirvald:

Swedish Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

10542

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/03/1987

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.