

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

Heimilað

- Luprostiol

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín
Hestur
Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)
7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

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

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

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

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

- Mjólk. 1 dagar

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

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

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

QG02AD91

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [danska](#)

Aðrar upplýsingar**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

23/10/1983

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Virbac

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

10537

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/10/1983

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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