

Prosolvin 7.5 mg/ml Solution for Injection

Heimilað

- Luprostiol

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Prosolvin 7.5 mg/ml Solution for Injection

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Svín

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:

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 24 klukkustundir
- Mjólk. 0 klukkustundir

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 24 klukkustundir

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 24 klukkustundir

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

QG02AD91

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

28/11/2008

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Virbac

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10988/078/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

28/11/2008

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.