

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

Autorizzato

- Luprostiol

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Suino  
Cavallo  
bovini

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
7.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 30 giorno

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

- carni e frattaglie. 3 giorno

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 30 giorno

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

- carni e frattaglie. 3 giorno

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 3 giorno

- latte. 1 giorno

- carni e frattaglie. 30 giorno

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

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QG02AD91

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Danimarca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Danish](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Virbac

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

23/10/1983

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet International B.V.

Virbac

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

10537

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

23/10/1983

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.