

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

Toegelaten

- Luprostiol

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Varken

Paard

Rund

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Intramusculair gebruik:**

•

**Varken**

- Meat and offal. 30 day

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

- Meat and offal. 3 day

•

**Paard**

- Meat and offal. 30 day

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

- Meat and offal. 3 day

•

**Rund**

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 1 day

- Meat and offal. 30 day

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

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QG02AD91

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Denemarken

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in Deens

---

**Aanvullende informatie**

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands  
Norwegian

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in Engels Frans Italiaans Letlands Norwegian

---

**Handelsvergunninghouder:**

Virbac

---

**Handelsvergunningsdatum:**

23/10/1983

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International B.V.

Virbac

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Danish Medicines Agency

---

**Vergunningsnummer:**

10537

---

**Datum toelatingswijziging:**

23/10/1983

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.