

Prosolvin 7,5 mg/ml oplossing voor injectie voor rund, varken en paard

Toegelaten

- Luprostiol

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Prosolvin 7,5 mg/ml oplossing voor injectie voor rund, varken en paard

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Paard
Varken

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:**

-

Rund

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Paard

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Varken

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

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:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Glazen injectieflacon (Type I, Ph. Eur.) à 20 ml met halogeenbutyl rubberstop en aluminium felscapsule, verpakt in een kartonnen buitenverpakking

Glazen injectieflacon (Type I, Ph. Eur.) à 2 ml met halogeenbutyl rubberstop en aluminium felscapsule, verpakt in een kartonnen buitenverpakking

Glazen injectieflacon (Type I, Ph. Eur.) à 10 ml met halogeenbutyl rubberstop en aluminium felscapsule, verpakt in een kartonnen buitenverpakking

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:

16/04/1998

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 1357

Datum toelatingswijziging:

30/10/2015

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents