

PRONILEN 7,5 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για άλογα, βοοειδή και πρόβατα

Autorizado

- Luprostiol

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

PRONILEN 7,5 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για άλογα, βοοειδή και πρόβατα

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

7.50 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 1 dia
Αγελάδες, μοσχίδες

-

Horse (mare)

- Meat and offal. no withdrawal period

ΝΑ ΜΗ ΧΟΡΗΓΕΙΤΑΙ ΣΕ ΦΟΡΑΔΕΣ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΟΝΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ,
ΟΥΤΕ ΠΟΥ ΠΑΡΑΓΟΥΝ ΓΑΛΑ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ

-

Sheep (ewe)

- Meat and offal. 1 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QG02AD91

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [grego](#)

Disponível apenas em [grego](#)

Disponível apenas em [grego](#)

Disponível apenas em [grego](#)

Disponível apenas em [grego](#)

Disponível apenas em [grego](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac

Data de autorização de introdução no mercado:

12/08/1991

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Virbac

Intervet International GmbH

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

67284/21-09-2012/K-0044501

Data da alteração do estado de autorização:

20/09/2012

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet