

File downloaded on 2026-05-21

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000055678>

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

Autorizat

- Luprostiol

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Cal

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

7.50 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Porc

- Carne și organe. 30 zi

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

- Carne și organe. 3 zi

•

Cal

- Carne și organe. 30 zi

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

- Carne și organe. 3 zi

•

Bovine

- Carne și organe. 3 zi

- Lapte. 1 zi

- Carne și organe. 30 zi

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG02AD91

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Daneză](#)

Informații suplimentare**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac

Data autorizației de comercializare:

23/10/1983

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Virbac S.A.

Autoritatea responsabilă:

Danish Medicines Agency

Numărul autorizației:

10537

Data modificării statusului autorizației:

23/10/1983

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.