

PRONESTESIC 40 mg/ml + 0.036 mg/ml solution for injection for horses, cattle, swine and sheep

Autorizovaný

- Procaine hydrochloride
- ADRENALINE TARTRATE PH. EUR.

Product identification

Název léčivého přípravku:

PRONESTESIC 40 mg/ml + 0.036 mg/ml solution for injection for horses, cattle, swine and sheep

Pronestesic 40 mg/ml+ 0,036 mg/ml, injekcinis tirpalas arkliams, galvijams, kiaulėms ir avims

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Ovce

Prase

Kůň

Způsob podání:

Perineurální podání

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)
0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Perineurální podání:

• Skot

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 day

• Ovce

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 day

• Prase

- Maso. 0 day

• Kůň

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 day

Subkutánní podání:

• Skot

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 day

• Ovce

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 day

• Prase

- Maso. 0 day

• **Kůň**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QN01BA52

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Litva

Available in:

Litva

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

5/04/2016

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Fatro S.p.A.

Odpovědný orgán:

State Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

LT/2/16/2341/001-004

Datum změny stavu registrace:

13/06/2021

Referenční členský stát:

Španelsko

Číslo postupu:

ES/V/0238/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Řecko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko Norsko Polsko

Portugalsko Slovensko Slovinsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

eu-PUAR-esv0238001-dcp-pronestestic-40-mg-ml-+-0.036-mg-ml-solution-for-injection-for-horses--cattle--swine-and-sheep-en.pdf

RV2341.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039644>