

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

Autoriseret

- Procaine hydrochloride
- ADRENALINE TARTRATE PH. EUR.

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

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

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Får

Svin

Hest

### Administrationsvej:

Perineural anvendelse

Subkutan anvendelse

## Produktoplysninger

### **Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

### **Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

#### **Perineural anvendelse:**

- 

#### **Kvæg**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

- 

#### **Får**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 0 dag

- 

#### **Hest**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

### **Subkutan anvendelse:**

- 

#### **Kvæg**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

### **Får**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

### **Svin**

- Meat and offal. 0 dag

•

### **Hest**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QN01BA52

---

### **Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

### **Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Tilgængelig i:**

Estonia

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Fatro S.p.A.

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

17/05/2016

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Fatro S.p.A.

---

### **Ansvarlig myndighed:**

State Agency Of Medicines

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

1971

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

17/05/2016

---

### **Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Procedurenummer:**

ES/V/0238/001

---

### **Berørte medlemsstater:**



Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

## Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

## Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

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