

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

Autorisiert

- ADRENALINE TARTRATE PH. EUR.
- Procaine hydrochloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Pronestesic vet

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schaf

Schwein

Pferd

Art der Anwendung:

perineurale Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

perineurale Anwendung:

• Rind

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

• Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

• Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 day

• Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

subkutane Anwendung:

• Rind

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

• Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

• Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN01BA52

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Finnland

Available in:

Finnland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Finnish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

33276

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/04/2017

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0238/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Kroatien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland
Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Island Irland Italien Lettland
Litauen Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal Slowakei
Slowenien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039605>