

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

Zugelassen

- Procaine hydrochloride
- ADRENALINE TARTRATE PH. EUR.

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Schaf

Schwein

Pferd

---

### **Art der Anwendung:**

perineurale Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **perineurale Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

- 

##### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

- 

##### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

##### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

#### **subkutane Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

---

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

QN01BA52

---

### **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Polen

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Fatro S.p.A.

---

**Zulassungsdatum:**

5/12/2016

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Fatro S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Zulassungsnummer:**

2598

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/12/2016

---

**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 estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

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.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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