

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

Autorizado

- Procaine hydrochloride
- ADRENALINE TARTRATE PH. EUR.

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Caballos

Vía de administración:

Vía perineural

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
40.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
0.04 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía perineural:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN01BA52

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Noruega

Disponible en:

Noruega

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

14/03/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

15-10642

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/02/2021

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0238/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia Finlandia Francia Alemania Grecia Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal Eslovaquia Eslovenia Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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