

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

Autorisé

- ADRENALINE TARTRATE PH. EUR.
- Procaine hydrochloride

Product identification

Dénomination du médicament:

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

Pronestestic, 40 + 0.036mg/ml, Injekční roztok

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Cheval

Voie d'administration:

Voie périmébrale

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie périmébrale:

• Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

• Mouton

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

• Porc

- Viande et abats. 0 day

• Cheval

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

Voie sous-cutanée:

• Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

• Mouton

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

• Porc

- Viande et abats. 0 day

• **Cheval**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN01BA52

Statut juridique de la production:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Tchéquie

Available in:

Tchéquie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/072/16-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/08/2016

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0238/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande
France Allemagne Grèce Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie
Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Slovaquie Slovénie Suède
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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/600000039630>