

# 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 Tchèque 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](http://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>