

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

Autorisé

- Procaine hydrochloride
- ADRENALINE TARTRATE PH. EUR.

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Cheval

### Voie d'administration:

Voie périmébrale

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'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

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Lituanie

---

**Disponible en:**

Lituanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale 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.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

5/04/2016

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Fatro S.p.A.

---

**Autorité responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

LT/2/16/2341/001-004

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

16/12/2024

---

**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)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). 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