

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

Viðurkennt

- ADRENALINE TARTRATE PH. EUR.
- Procaine hydrochloride

## Product identification

### Heiti lyfs:

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

Pronestesic vet

### Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

### Dýrategundir:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Hestur

### Íkomuleið:

Til notkunar við taugar

Til notkunar undir húð

## Product details

### **Virkt efni / Styrkur:**

Aðeins í boði í [English](#)

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Til notkunar við taugar:**

##### **• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

##### **• Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

##### **• Svín**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

##### **• Hestur**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

#### **Til notkunar undir húð:**

##### **• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

##### **• Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

##### **• Svín**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

• **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf):**

QN01BA52

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða markaðsleyfis:**

Gilt

---

**Authorised in:**

Finnland

---

**Available in:**

Finnland

---

**Áletrun:**

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Lagagrundvöllur vöruleyfis:**

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Fatro S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

---

**Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:**

Fatro S.p.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Finnish Medicines Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

33276

---

**Dagsetning leyfisbreytingar:**

26/04/2017

---

**Umsjónarland (RMS):**

Spánn

---

**Númer verkferlis:**

ES/V/0238/001

---

**Þáttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Finnland  
Frakkland Þýskaland Grikkland Ísland Írland Ítalía Lettland Litáen  
Lúxemborg Holland Noregur Pólland Portúgal Slóvakía Slóvenía Svíþjóð  
Bretland (Norður-Írland)

---

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

## Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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/600000039605>