

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

Heimilað

- Procaine hydrochloride
- ADRENALINE TARTRATE PH. EUR.

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Hestur

### Leið stjórnslu:

Til notkunar við taugar

Til notkunar undir húð

# Upplýsingar um lyf

## Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska  
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska  
0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

---

## Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

### 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) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QN01BA52

---

## **Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

## **Staða leyfis:**

Gilt

---

## **Heimilað í:**

Þýskaland

---

## **Fáanlegt í:**

Þýskaland

---

## **Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Fatro S.p.A.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

21/03/2016

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Fatro S.p.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

402229.00.00

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

13/05/2021

---

**Umsjónarland (RMS):**

Spánn

---

**Ferilsnúmer:**

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)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Áletranir

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

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). 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