

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

Viðurkennt

- 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

Pronestestic 40 mg/ml/0,036 mg/ml raztopina za injiciranje za konje, govedo, prašiče in ovce

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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 [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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:

Slóvenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Fatro S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

10/03/2016

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markaðsleyfisnúmer:

DC/V/0536/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/03/2016

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0238/001

Þátttökulönd (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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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.

Fylgiseðill

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/600000039677>