

# PRONESTESIC

Autorizzato

- Procaine hydrochloride
- ADRENALINE TARTRATE PH. EUR.

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

PRONESTESIC

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Ovino

Suino

Cavallo

---

### **Via di somministrazione:**

Uso perineurale

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English  
40.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English  
0.04 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso perineurale:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

**Uso sottocutaneo:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QN01BA52

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Fatrol S.p.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

27/04/2016

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Fatrol S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

104897

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

27/04/2016

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0238/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia

Francia Germania Grecia Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania

Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Slovacchia Slovenia

Svezia

Disponibile solo in Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish Icelandic Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 3/06/2022

[Scaricamento](#)

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

eu-PUAR-esv0238001-dcp-pronestesic-40-mg-ml-+-0.036-mg-ml-solution-for-injection-for-horses--cattle--swine-and-sheep-en.pdf