

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

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

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:

Lettonia

Disponibile in:

Lettonia

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:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

31/03/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/DCP/16/0009

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

31/03/2016

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

Documenti

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.

File combinato di tutti i documenti

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