

# 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:**

Lussemburgo

---

**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:**

13/05/2016

---

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

Fatro S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Numero di autorizzazione:**

V 810/16/10/1518

---

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

13/05/2016

---

**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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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

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