

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

Pronestesic 40 mg/ml / 0,036 mg/ml solução injetável para equinos, bovinos, suínos e ovinos

Sotsanza 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:

Portogallo

Disponibile in:

Portogallo

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:

15/03/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

991/01/16DFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/12/2024

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

File combinato di tutti i documenti

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

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