

Pronestestic 40 mg/ml / 0.036 mg/ml Solution for Injection for Horses, Cattle, Pigs and Sheep

Autorizzato

- Procaine hydrochloride
- ADRENALINE TARTRATE PH. EUR.

Product identification

Denominazione del medicinale:

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 Solution for Injection for Horses, Cattle, Pigs and Sheep

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso perineurale

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / 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

Withdrawal period by route of administration:

Uso perineurale:

- **bovini**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

- **Ovino**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

- **Suino**

- carne e visceri. 0 giorno

- **Cavallo**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

- **bovini**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

- **Ovino**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

- **Suino**

- carne e visceri. 0 giorno

• **Cavallo**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

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

QN01BA52

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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.

Marketing authorisation date:

20/04/2016

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 11557/4002

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/08/2022

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

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-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/600000039680>