

Pronestestic 40 mg/ml + 0.036 mg/ml solution for injection for horses, cattle, pigs and sheep

Geautoriseerd

- ADRENALINE TARTRATE PH. EUR.
- Procaine hydrochloride

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Varken

Paard

Toedieningsweg:

Perineuraal gebruik

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Perineuraal gebruik:

• Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• Schaap

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• Varken

- Meat and offal. 0 day

• Paard

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Subcutaan gebruik:

• Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• Schaap

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• Varken

- Meat and offal. 0 day

• **Paard**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN01BA52

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Ierland

Available in:

Ierland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Productielocaties partijvrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Health Products Regulatory Authority

Toelatingsnummer:

VPA10836/004/001

Wijzigingsdatum status toelating:

15/04/2016

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0238/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland
Frankrijk Duitsland Griekenland IJsland Ierland Italië Letland Litouwen
Luxemburg Nederland Noorwegen Polen Portugal Slowakije Slovenië
Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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/600000039638>