

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

Toegelaten

- Procaine hydrochloride
- ADRENALINE TARTRATE PH. EUR.

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Varken

Paard

Toedieningsweg:

Perineuraal gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

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 [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

27/04/2016

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

104897

Datum toelatingswijziging:

27/04/2016

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 [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

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

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