

Malleva vet 40 mg/ml + 0,036  
mg/ml injeksjonsvæske,  
oppløsning til hest, storfe, gris og  
sau.

Autorisert

- Procaine hydrochloride
- ADRENALINE TARTRATE PH. EUR.

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Malleva vet 40 mg/ml + 0,036 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hest, storfe, gris og sau.

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

storfe

sau

gris

hest

### Administrasjonsvei:

Perinevral bruk

Subkutan bruk

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i Engelsk  
40.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk  
0.04 milligram / 1.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Perinevral bruk:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- 

#### **sau**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- 

#### **gris**

- Slakt. 0 dag

- 

#### **hest**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

#### **Subkutan bruk:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

**sau**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

**gris**

- Slakt. 0 dag

•

**hest**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QN01BA52

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

NO

---

**Tilgjengelig i:**

NO

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

# Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Fatro S.p.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

14/03/2016

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Fatro S.p.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

15-10642

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

24/02/2021

---

**Referanse medlemsstat:**

ES

---

**Prosedyrenummer:**

ES/V/0238/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE HR Kypros CZ DK EE FI FR DE EL IS Irland IT LV LT LU NL  
NO PL PT SI SI SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Summary of Product Characteristics

norsk (PDF)

Publisert på: 27/01/2025

[Nedlasting](#)

### Package Leaflet

norsk (PDF)

Publisert på: 27/01/2025

[Nedlasting](#)

### Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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