



MINISTERIO  
DE SANIDAD



agencia española de  
medicamentos y  
productos sanitarios

DEPARTAMENTO DE  
MEDICAMENTOS  
VETERINARIOS

## ETIQUETADO

### DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

#### Caja de cartón:

vial de 50 ml

vial de 100 ml

vial de 250 ml

10 viales de 100 ml

### 1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Pronestesic 40 mg/ml + 0,036 mg/ml solución inyectable

### 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

Cada ml contiene:

Procaína hidrocloruro 40 mg (equivalentes a 34,65 mg de procaína)

Epinefrina tartrato 0,036 mg (equivalentes a 0,02 mg de epinefrina)

### 3. TAMAÑO DEL ENVASE

50 ml

100 ml

250 ml

10 x 100 ml

### 4. ESPECIES DE DESTINO



### 5. INDICACIONES DE USO

### 6. VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Vía subcutánea y perineural.

### 7. TIEMPOS DE ESPERA

Tiempo de espera:

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-13-04

Carne: cero días.  
Leche: cero horas.

#### **8. FECHA DE CADUCIDAD**

Exp. {mm/aaaa}

Una vez desencapsulado, utilizar antes de 28 días  
Una vez desencapsulado, fecha límite de utilización: ....

#### **9. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

No conservar a temperatura superior a 25°C.  
Conservar el vial en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz.

#### **10. LA ADVERTENCIA “LEA EL PROSPECTO ANTES DE USAR”**

Lea el prospecto antes de usar.

#### **11. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”**

Uso veterinario.

#### **12. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”**

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

#### **13. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

FATRO S.p.A.

#### **14. NÚMEROS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

3399 ESP

#### **15. NÚMERO DE LOTE**

Lot {número}

**DATOS QUE DEBEN FIGURAR EN EL ENVASE PRIMARIO**

Etiqueta 100 ml  
Etiqueta 250 ml

**1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

Pronestesic 40 mg/ml + 0,036 mg/ml solución inyectable

**2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS**

Cada ml contiene:

Procaína hidrocloruro 40 mg (equivalentes a 34,65 mg de procaína)  
Epinefrina tartrato 0,036 mg (equivalentes a 0,02 mg de epinefrina)

**3. ESPECIES DE DESTINO****4. VÍAS DE ADMINISTRACIÓN**

Vía subcutánea y perineural.  
Lea el prospecto antes de usar.

**5. TIEMPOS DE ESPERA**

Tiempo de espera:  
Carne: cero días.  
Leche: cero horas.

**6. FECHA DE CADUCIDAD**

Exp. {mm/aaaa}

Una vez desencapsulado, utilizar antes de 28 días  
Una vez desencapsulado, fecha límite de utilización: ...

**7. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

No conservar a temperatura superior a 25 °C.  
Conservar el vial en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz.

**8. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

FATRO S.p.A.

**9. NÚMERO DE LOTE**

Lot {número}

**DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO**

Etiqueta 50 ml

**1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

Pronestesic

**2. DATOS CUANTITATIVOS DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS**

Cada ml contiene:

Procaína hidrocloruro 40 mg (equivalentes a 34,65 mg de procaína)

Epinefrina tartrato 0,036 mg (equivalentes a 0,02 mg de epinefrina)

**3. NÚMERO DE LOTE**

Lot {número}

**4. FECHA DE CADUCIDAD**

Exp. {mm/aaaa}

Una vez desencapsulado, utilizar antes de 28 días

Una vez desencapsulado, fecha límite de utilización: