

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 hidrocloreto 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 hidrocloreto 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 hidrocloreto 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: