

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

Godkänd

- Procaine hydrochloride
- ADRENALINE TARTRATE PH. EUR.

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

PRONESTESIC 40 mg/ml + 0,036 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA CABALLOS BOVINO PORCINO Y OVINO

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Svin

Häst

Administreringsväg:

Perineural användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Perineural användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN01BA52

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Spanien

Tillgänglig i:

Spanien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Fatro S.p.A.

Godkännandedatum:

6/05/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Fatro S.p.A.

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

3399 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/05/2016

Referensmedlemsstat:

Spanien

Procedurnummer:

ES/V/0238/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland Finland
Frankrike Tyskland Grekland Island Irland Italien Lettland Litauen
Luxemburg Nederländerna Norge Polen Portugal Slovakien Slovenien
Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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

es-puar-pronestestic-40-mg-ml-+-0.036-mg-ml-solution-for-injection-for-horses--cattle--swine-and-sheep-es.pdf