

Nerfasin vet. 20 mg/ml, solution for injection for cattle and horses

Разрешен

- Xylazine hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nerfasin vet. 20 mg/ml, solution for injection for cattle and horses

Nerfasin vet. 20 mg/ml - Injektionslösung für Rinder, Pferde, Hunde und Katzen

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

кон

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

23.31 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

говеда

- Milk. no withdrawal period 0 days

- Meat and offal. 1 day

-

кон

- Milk. no withdrawal period 0 days

- Meat and offal. 1 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Milk. no withdrawal period 0 days

- Meat and offal. 1 day

-

кон

- Milk. no withdrawal period 0 hours

- Meat and offal. 1 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN05CM92

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Le Vet. B.V.

Дата на разрешение за търговия:

28/03/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Produlab Pharma B.V.

Отговорен орган:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

8-01053

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

28/03/2012

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

NL/V/0157/001

[illegible]

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

108956 - par.pdf