

Nerfasin vet. 100 mg/ml, solution for injection for cattle and horses

Разрешен

- Xylazine hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nerfasin vet. 100 mg/ml, solution for injection for cattle and horses

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](#)

116.55 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. 1 day

•

кон

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. 1 day

Интравенозно приложение:

•

говеда

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. 1 day

•

кон

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. 1 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) 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:

12/04/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Produlab Pharma B.V.

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на разрешението за търговия:

461/02/12DFVPT

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

2/10/2022

Референтна държава членка:

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

Combined File of all Documents

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

108959 - par.pdf