

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

Autorizovaný

- Xylazine hydrochloride

Product identification

Název léčivého přípravku:

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

Nerfasin vet. 20 mg/ml, oplossing voor injectie voor runderen, paarden, honden en katten

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Kůň

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

23.31 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulární podání:****• Skot**

- Milk. 0 hour

- Maso. 1 day

• Kůň

- Milk. 0 hour

- Maso. 1 day

Intravenózní podání:**• Skot**

- Milk. 0 hour

- Maso. 1 day

• Kůň

- Milk. 0 hour

- Maso. 1 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QN05CM92

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Nizozemsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Le Vet. B.V.

Marketing authorisation date:

6/04/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Produlab Pharma B.V.

Odpovědný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 108956

Datum změny stavu registrace:

31/01/2022

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo postupu:

NL/V/0157/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Česko Dánsko Finsko Francie Řecko Maďarsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Itálie Lucembursko Norsko Polsko Portugalsko Slovensko Španelsko

Švédsko K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

108956 - par.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036628>