

Nerfasin, 20mg/ml, Injekční roztok

Registrováno

- Xylazine hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Nerfasin, 20mg/ml, Injekční roztok

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Kůň

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

23.31 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuskulární podání:**

-

Skot

- Mléko. no withdrawal period 0 days

- Maso. 1 day

-

Kůň

- Mléko. no withdrawal period 0 days

- Maso. 1 day

Intravenózní podání:

-

Skot

- Mléko. no withdrawal period 0 days

- Maso. 1 day

-

Kůň

- Mléko. no withdrawal period 0 hours

- Maso. 1 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QN05CM92

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Le Vet. B.V.

Datum registrace:

10/07/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Produlab Pharma B.V.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/081/12-C

Datum změny stavu registrace:

10/07/2012

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Česko Dánsko Finsko Francie Řecko Maďarsko

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

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

Irsko Itálie Lucembursko Norsko Polsko Portugalsko Slovensko Španelsko

Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

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

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu

108956 - par.pdf