

NERFASIN, 20 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda, konje, pse i mačke

Autorizovaný

- Xylazine hydrochloride

Product identification

Název léčivého přípravku:

NERFASIN, 20 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda, konje, pse i mačke

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Kůň

Pes

Kočka

Způsob podání:

Intravenózní podání

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intravenózní podání:

• **Skot**

- Maso. 1 day

- Mléko. 0 hour

• **Kůň**

- Maso. 1 day

- Mléko. 0 hour

Intramuskulární podání:

• **Skot**

- Maso. 1 day

- Mléko. 0 hour

• **Pes**

• **Kočka**

Subkutánní podání:

• **Kočka**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QN05CM92

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Chorvatsko

Popis balení:

K dispozici pouze v Croatian

K dispozici pouze v Croatian

K dispozici pouze v [Croatian](#)

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](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Genera d.d.

Marketing authorisation date:

9/01/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Genera d.d.

Odpovědný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Registrační číslo:

UP/I-322-05/18-01/304

Datum změny stavu registrace:

9/01/2020

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000081458>