

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

Zugelassen

- Xylazine hydrochloride

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Nerfasin 20 mg/ml, solution for injection for cattle, horses, dogs and cats

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

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Pferd

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

23.31 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

•

**Rind**

- Milch. no withdrawal period 0 days

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

**Pferd**

- Milch. no withdrawal period 0 days

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

**intravenöse Anwendung:**

•

**Rind**

- Milch. no withdrawal period 0 days

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

**Pferd**

- Milch. no withdrawal period 0 hours

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QN05CM92

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Irland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Le Vet. B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

18/05/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Zulassungsnummer:**

VPA10816/013/001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

18/05/2012

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0157/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Finnland Frankreich  
Griechenland Ungarn Island Irland Italien Luxemburg Norwegen Polen  
Portugal Slowakei Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

108956 - par.pdf