

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

Autorizado

- Xylazine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

23.31 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Milk. no withdrawal period 0 days

- Meat and offal. 1 Día

•

Caballos

- Milk. no withdrawal period 0 days

- Meat and offal. 1 Día

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Milk. no withdrawal period 0 days

- Meat and offal. 1 Día

•

Caballos

- Milk. no withdrawal period 0 hours

- Meat and offal. 1 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN05CM92

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Finlandia

Disponible en:

Finlandia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Le Vet. B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

22/01/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Autoridad responsable:

Finnish Medicines Agency

Número de autorización:

29376

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/01/2013

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0157/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Francia Grecia
Hungría Islandia Irlanda Italia Luxemburgo Noruega Polonia Portugal
Eslovaquia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

108956 - par.pdf