

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

Volitatud

- Xylazine hydrochloride

Product identification

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

hobune

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Intravenoosne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

23.31 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulaarne:**

-

veis

- piim. no withdrawal period 0 days

- liha ja söödavad koed. 1 day

-

hobune

- piim. no withdrawal period 0 days

- liha ja söödavad koed. 1 day

Intravenoosne:

-

veis

- piim. no withdrawal period 0 days

- liha ja söödavad koed. 1 day

-

hobune

- piim. no withdrawal period 0 hours

- liha ja söödavad koed. 1 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QN05CM92

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Luksemburg

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

22/03/2013

Partii vabastamise tootmiskohad:

Produlab Pharma B.V.

Vastutav asutus:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Authorisation number:

V 914/13/05/1303

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

22/03/2013

Viiteliikmesriik:

Holland

Müügiloomenetluse number:

NL/V/0157/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Tšehhi Taani Soome Prantsusmaa Kreeka Ungari Island
Iirimaa Itaalia Luksemburg Norra Poola Portugal Slovakkia Hispaania Rootsi
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

108956 - par.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036631>