

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

Autorisé

- Xylazine hydrochloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

Nerfasin vet. 20 mg/ml, oplossing voor injectie voor runderen, paarden, honden en katten

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Bovins

Cheval

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

---

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

23.31 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Lait. no withdrawal period 0 days

- Viande et abats. 1 day

- 

**Cheval**

- Lait. no withdrawal period 0 days

- Viande et abats. 1 day

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Lait. no withdrawal period 0 days

- Viande et abats. 1 day

- 

**Cheval**

- Lait. no withdrawal period 0 hours

- Viande et abats. 1 day

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QN05CM92

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pays-Bas

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Le Vet. B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

6/04/2012

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numéro de l'autorisation:**

REG NL 108956

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

31/01/2022

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0157/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Finlande France Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Luxembourg Norvège Pologne Portugal Slovaquie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

108956 - par.pdf