

Nerfasin Vet 100 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Xylazine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Nerfasin Vet 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Nerfasin Vet 100 mg/ml Solution injectable

Nerfasin Vet 100 mg/ml Injektionslösung

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:

Belgique

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:

Dechra Regulatory B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/03/2013

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

Produlab Pharma B.V.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V435863

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/03/2013

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

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 évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

108956 - par.pdf