

Nerfasin 100 mg/ml, Solution for Injection for Cattle and Horses

Autorisé

- Xylazine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nerfasin vet. 100 mg/ml, solution for injection for cattle and horses

Nerfasin 100 mg/ml, Solution for Injection for Cattle and Horses

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](#)

116.55 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

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

•

Bovins

- Lait. no withdrawal period zero days
- Viande et abats. 1 day

•

Cheval

- Lait. no withdrawal period zero days
- Viande et abats. 1 day

Voie intraveineuse:

•

Bovins

- Lait. no withdrawal period zero days
- Viande et abats. 1 day

•

Cheval

- Lait. no withdrawal period zero days
- 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:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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:

15/05/2012

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

Produlab Pharma B.V.

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 19994/4018

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/10/2024

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0157/002

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.

108959 - par.pdf