

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

Viðurkennt

- Xylazine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Nerfasin vet. 100 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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

116.55 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period zero days

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Hestur

- Mjólk. no withdrawal period zero days

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period zero days

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Hestur

- Mjólk. no withdrawal period zero days

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN05CM92

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Belgía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Dechra Regulatory B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

22/03/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Produlab Pharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

BE-V435872

Dagsetning á breytingu stöðu:

22/03/2013

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Tékkland Danmörk Finnland Frakkland Grikkland
Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lúxemborg Noregur Pólland Portúgal
Slóvakía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

108959 - par.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036656>