

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

Autorizzato

- Xylazine hydrochloride

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

23.31 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

• **bovini**

- latte. 0 ora
- carne e visceri. 1 giorno

• **Cavallo**

- latte. 0 ora
- carne e visceri. 1 giorno

Uso endovenoso:

• **bovini**

- latte. 0 ora
- carne e visceri. 1 giorno

• **Cavallo**

- latte. 0 ora
- carne e visceri. 1 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN05CM92

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Le Vet. B.V.

Marketing authorisation date:

6/04/2012

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 108956

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

31/01/2022

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0157/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Francia Grecia
Ungheria Islanda Irlanda Italia Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo
Slovacchia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

108956 - par.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036628>