

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

Autorizzato

- Xylazine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

NERFASIN VET 20MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

23.31 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

bovini

- latte. no withdrawal period 0 days

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cavallo

- latte. no withdrawal period 0 days

- carni e frattaglie. 1 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- latte. no withdrawal period 0 days

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cavallo

- latte. no withdrawal period 0 hours

- carni e frattaglie. 1 giorno

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

QN05CM92

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/12/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

87677/05-09-2017/K-0193301

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/02/2022

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

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