

# 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. 20 mg/ml Injektionsvätska, lösning

### 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:**

Svezia

---

**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:**

7/03/2013

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

45525

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

7/03/2013

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

### Foglio illustrativo

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

### Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

### 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