

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

Autorizzato

- Xylazine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Nerfasin vet 100 mg/ml injektioneste, liuos

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](#)

116.55 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

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

-

bovini

- latte. no withdrawal period zero days

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cavallo

- latte. no withdrawal period zero days

- carni e frattaglie. 1 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- latte. no withdrawal period zero days

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cavallo

- latte. no withdrawal period zero days

- 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:

Finlandia

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 ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Le Vet. B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

22/01/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

Finnish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

29377

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/01/2013

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0157/002

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.

108959 - par.pdf