

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

Autorizzato

- Xylazine hydrochloride

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

NERFASIN VET 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET CHEVAUX

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](#)

116.55 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Francia

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

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Le Vet. B.V.

Marketing authorisation date:

3/05/2012

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/0357396 9/2012

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

19/06/2017

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

Documents

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.

108959 - par.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036660>