

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, stungulyf, lausn, fyrir nautgripi og hesta

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:

Islanda

Available in:

Islanda

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:

12/10/2012

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

Icelandic Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

IS/2/12/009/02

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/05/2018

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

File combinato di tutti i documenti

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.

Foglio illustrativo

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/600000036663>