

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

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. 0 giorno
- carni e frattaglie. 1 giorno

•

Cavallo

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 1 giorno

Uso endovenoso:

•

bovini

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 1 giorno

•

Cavallo

- latte. 0 giorno
- 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:

Spagna

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:

15/06/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

2557 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/03/2019

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.

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.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

108959 - par.pdf