

# Nerfasin vet. 20 mg/ml, solution for injection for cattle and horses

Toegelaten

- Xylazine hydrochloride

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Nerfasin vet. 20 mg/ml, solution for injection for cattle and horses

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

Paard

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

23.31 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Intramusculair gebruik:**

•

**Rund**

- Milk. no withdrawal period 0 days

- Meat and offal. 1 day

•

**Paard**

- Milk. no withdrawal period 0 days

- Meat and offal. 1 day

**Intraveneus gebruik:**

•

**Rund**

- Milk. no withdrawal period 0 days

- Meat and offal. 1 day

•

**Paard**

- Milk. no withdrawal period 0 hours

- Meat and offal. 1 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QN05CM92

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Hongarije

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Le Vet. B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

24/09/2013

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Vergunningsnummer:**

3415/X/13 NÉBIH ÁTI

---

**Datum toelatingswijziging:**

24/09/2013

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0157/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Tsjechië Denemarken Finland Frankrijk Griekenland  
Hongarije IJsland Ierland Italië Luxemburg Noorwegen Polen Portugal  
Slowakije Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

108956 - par.pdf