

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

Nerfasin vet. 20 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, hest, hund og katt

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:

Noorwegen

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:

22/05/2012

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Produlab Pharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Norwegian Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

10-8098

Datum toelatingswijziging:

22/02/2017

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

Documenten

Combined File of all Documents

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

108956 - par.pdf