

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

Autorisert

- Xylazine hydrochloride

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

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

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

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

storfe

hest

### Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

116.55 milligram / 1.00 milliliter

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Intramuskulær bruk:**

- 

**storfe**

- Melk. no withdrawal period zero days

- Slakt. 1 dag

- 

**hest**

- Melk. no withdrawal period zero days

- Slakt. 1 dag

**Intravenøs bruk:**

- 

**storfe**

- Melk. no withdrawal period zero days

- Slakt. 1 dag

- 

**hest**

- Melk. no withdrawal period zero days

- Slakt. 1 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QN05CM92

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

Irland

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Le Vet. B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

18/05/2012

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

VPA10816/013/002

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

18/05/2012

---

**Referanse medlemsstat:**

NL

---

**Prosedyrenummer:**

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE CZ DK FI FR EL HU IS Irland IT LU NO PL PT SI ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

108959 - par.pdf