

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

Autorisert

- Xylazine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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. 0 dag

- Slakt. 1 dag

•

hest

- Melk. 0 dag

- Slakt. 1 dag

Intravenøs bruk:

•

storfe

- Melk. 0 dag

- Slakt. 1 dag

•

hest

- Melk. 0 dag

- 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:

PT

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:

12/04/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

461/02/12DFVPT

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/10/2022

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0157/002

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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

108959 - par.pdf