

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

Autorizado

- Xylazine hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Nerfasin

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
23.31 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period 0 days
- Meat and offal. 1 dia

-

Horse

- Milk. no withdrawal period 0 days
- Meat and offal. 1 dia

Via intravenosa:

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period 0 days
- Meat and offal. 1 dia

-

Horse

- Milk. no withdrawal period 0 hours
- Meat and offal. 1 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN05CM92

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Le Vet. B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

7/05/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Produlab Pharma B.V.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

104412

Data da alteração do estado de autorização:

7/05/2013

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0157/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Finlândia França Grécia Hungria
Islândia Irlanda Itália Luxemburgo Noruega Polónia Portugal Eslováquia
Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

108956 - par.pdf