

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

Não
autorizado

- Xylazine hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

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. 0 dia
- Meat and offal. 1 dia

-

Horse

- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 1 dia

Via intravenosa:

-

Cattle

- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 1 dia

-

Horse

- Milk. 0 dia
- 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:

Abandonada

Autorizado em:

Noruega

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:

22/05/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Produlab Pharma B.V.

Autoridade responsável:

Norwegian Medical Products Agency

Número da autorização:

10-8098

Data da alteração do estado de autorização:

1/08/2026

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

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). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

108956 - par.pdf