

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

Autorizado

- Xylazine hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento:

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

Nerfasin vet. 100 mg/ml, oplossing voor injectie voor runderen en paarden

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

116.55 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

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

-

Horse

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

Via intravenosa:

-

Cattle

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

-

Horse

- Milk. no withdrawal period zero days
- 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:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Le Vet. B.V.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

6/04/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Produlab Pharma B.V.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 108959

Data de alteração do estado de autorização:

31/01/2022

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0157/002

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.

108959 - par.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036654>