

# NERFASIN, 20 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda, konje, pse i mačke

Autorizado

- Xylazine hydrochloride

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

NERFASIN, 20 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda, konje, pse i mačke

### 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](#)

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

Via intramuscular

Via subcutânea

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

20.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via intravenosa:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 1 dia

- Milk. 0 hora

- 

**Horse**

- Meat and offal. 1 dia

- Milk. 0 hora

**Via intramuscular:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 1 dia

- Milk. 0 hora

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QN05CM92

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Croácia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

---

## 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

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Genera d.d.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

9/01/2020

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Genera d.d.

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Número da autorização:**

UP/I-322-05/18-01/304

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

14/05/2024

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

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