

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

Autorizat

- Xylazine hydrochloride

Product identification

Denumirea medicamentului:

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

Nerfasin vet. 20 mg/ml, injekčný roztok pre hovädzí dobytok, kone, psy a mačky

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Cal

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

23.31 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrație intramusculară:****• Bovine**

- Milk. 0 hour
- Carne și organe. 1 day

• Cal

- Milk. 0 hour
- Carne și organe. 1 day

Administrație intravenoasă:**• Bovine**

- Milk. 0 hour
- Carne și organe. 1 day

• Cal

- Milk. 0 hour
- Carne și organe. 1 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN05CM92

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Le Vet. B.V.

Marketing authorisation date:

15/04/2013

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Produlab Pharma B.V.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/019/DC/13-S

Data modificării statusului autorizației:

21/02/2023

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

NL/V/0157/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Disponibile numai în [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

108956 - par.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036651>