

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

Godkänd

- Xylazine hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

23.31 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

•

Nöt

- Milk. no withdrawal period 0 days

- Meat and offal. 1 dygn

•

Häst

- Milk. no withdrawal period 0 days

- Meat and offal. 1 dygn

Intravenös användning:

•

Nöt

- Milk. no withdrawal period 0 days

- Meat and offal. 1 dygn

•

Häst

- Milk. no withdrawal period 0 hours

- Meat and offal. 1 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN05CM92

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Ungern

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Le Vet. B.V.

Godkännandedatum:

24/09/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkännandenummer:

3415/X/13 NÉBIH ÁTI

Datum för ändring av godkännandestatus:

24/09/2013

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0157/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Tjeckien Danmark Finland Frankrike Grekland Ungern
Island Irland Italien Luxemburg Norge Polen Portugal Slovakien Spanien
Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

108956 - par.pdf