

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

Godkänd

- Xylazine hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Nerfasin 20 mg/ml, solution for injection for cattle, horses, dogs and cats

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:

Irland

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:

18/05/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandennummer:

VPA10816/013/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/05/2012

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