

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

Nerfasin vet. 20,0 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

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:

Polen

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:

7/06/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

2284

Datum för ändring av godkännandestatus:

7/06/2013

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.

Märkningstext

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

Produktresumé

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

Bipacksedel

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

108956 - par.pdf