

# Rompun 20 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Разрешен

- Xylazine hydrochloride

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Rompun 20 mg/ml Injektionslösung für Tiere

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

говеда

куче

котка

кон

---

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)

23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 hour

**Интравенозно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 hour

•

**кон**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 hour

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QN05CM92

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Немски

---

**Допълнителна информация****Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

20/07/1971

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Отговорен орган:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

14840

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

20/07/1971

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.