

Rompun 20 mg/ml Injektionsløsning für Rinder, Pferde, Hunde und Katzen

Autoriseret

- Xylazine hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Rompun 20 mg/ml Injektionsløsning für Rinder, Pferde, Hunde und Katzen

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Kat

Hund

Hest

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Hest

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN05CM92

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Germany

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Elanco GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

30/09/2002

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

6293841.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

30/09/2002

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.