

# Rompun vet. 20 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Autorizado

- Xylazine hydrochloride

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Rompun vet. 20 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

---

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Perros

Gatos

Caballos

Bovino

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intramuscular

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 1 Día

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 1 Día

**Vía intramuscular:**

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 1 Día

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 1 Día

**Vía subcutánea:**

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 1 Día

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 1 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QN05CM92

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Noruega

---

**Disponible en:**

Noruega

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

11/06/1970

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Número de autorización:**

5588

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

3/03/2000

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.