

Rompun vet 20 mg/ml injektioneste, liuos

Autorizado

- Xylazine hydrochloride

Product identification

Nombre del medicamento:

Rompun vet 20 mg/ml injektioneste, liuos

Principio activo:

Disponible únicamente en Inglés

Especies de destino:

Bovino

Perros

Gatos

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en Inglés
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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

- **Bovino**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

- **Perros**

- **Gatos**

Vía intravenosa:

- **Bovino**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

- **Caballos**

- Meat and offal. 1 Día

- **Perros**

- **Gatos**

Vía subcutánea:

- **Gatos**

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

QN05CM92

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Portugués](#) [Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Finlandia

Disponible en:

Finlandia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Finés](#)

Disponible únicamente en [Finés](#)

Additional information

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#)
[Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco Animal Health GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

16/06/1970

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autoridad responsable:

Finnish Medicines Agency

Número de autorización:

6047

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/06/1970

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057102>