

Rompun 2% 20 mg/ml Solution injectable

Autorizado

- Xylazine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Rompun 2% 20 mg/ml Solution injectable

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Bovino

Perros

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

23.32 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Milk. no withdrawal period 0 days
- Meat and offal. 1 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 1 Día
- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Caballos

- Meat and offal. 1 Día
- Milk. no withdrawal period 0 days

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:

Luxemburgo

Disponible en:

Luxemburgo

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco Animal Health GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

3/01/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridad responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Número de autorización:

V 442/07/01/0897

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/01/2007

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