

ROMPUN 20MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizado

- Xylazine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ROMPUN 20MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Perros

Bovino

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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

-

Gatos

- Not applicable. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

-

Perros

- Not applicable. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

-

Bovino

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 12 Hora(s)

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Meat and offal. 1 Día

Δεν πρέπει να χορηγείται σε άλογα που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

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:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco Animal Health GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

15/12/1970

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

85083/02-12-2011/K-0035001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/04/2022

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