

Rompun 2% 20 mg/ml Solution injectable

Údaraithe

- Xylazine hydrochloride

Sainaithint táirge

Ainm an chógaís:

Rompun 2% 20 mg/ml Solution injectable

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid ionmhatánach

Úsáid infhéitheach
Úsáid fho-chraicneach

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i English
23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Foirm chógaisíochta:

Tuaslagán le haghaidh insteallta

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

Úsáid ionmhatánach:

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period 0 days

- Meat and offal. 1 day

Úsáid infhéitheach:

-

Cattle

- Meat and offal. 1 day

- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Horse

- Meat and offal. 1 day

- Milk. no withdrawal period 0 days

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QN05CM92

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaráithe:

Valid

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil i:

Luxembourg

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaráithe margaíochta:

Elanco Animal Health GmbH

Dáta Údaraithe Margaíochta:

3/01/2007

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

An t-údarás atá freagrach:

Ministry Of Health And Social Security

Uimhir an údaráithe:

V 442/07/01/0897

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

3/01/2007

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet