

# Rompun TS - 500 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Tiere

Nije  
odobreno

- Xylazine hydrochloride

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

Rompun TS - 500 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Tiere

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [rumunjski](#) [švedski](#)

### **Put aplikacije:**

Intramuskularno

Intravenski

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski  
583.00 miligram / 1.00 Bočica

---

### Farmaceutski oblik:

prašak i otopalo za otopinu za injekciju

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Intramuskularno:

- 

#### Horse

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 24 sat

#### Intravenski:

- 

#### Horse

- Meat and offal. 1 day
  - Milk. 24 sat
- 

### Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QN05CM92

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski  
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

---

### Status odobrenja:

Surrendered

---

### Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski  
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [njemački](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

29/08/1975

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Nadležno tijelo:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Broj odobrenja:**

15751

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

12/09/2025

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

### Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

### Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

### Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.