

Rompun vet. 20 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Engedélyezett

- Xylazine hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Rompun vet. 20 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

juh
kutya
ló
macska
szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás
Intravénás alkalmazás
Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. 1 day

-

szarvasmarha

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 1 day

Intravénás alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. 1 day

-

szarvasmarha

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 1 day

Subcutan alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. 1 day

-

szarvasmarha

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 1 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QN05CM92

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Sweden

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Elanco Animal Health GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

16/04/1971

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Felelős hatóság:

Engedély száma:

8534

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

16/04/1971

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.