

Rompun vet. 20 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Heimilað

- Xylazine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Rompun vet. 20 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur
Köttur
Hestur
Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva
Til notkunar í vöðva
Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

Til notkunar í vöðva:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN05CM92

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Noregur

Fáanlegt í:

Noregur

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Elanco Animal Health GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

11/06/1970

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Norwegian Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

5588

Dagsetning á breytingu stöðu:

3/03/2000

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.