

ROMPUN 20MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Registruotas

- Xylazine hydrochloride

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

ROMPUN 20MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Katė

Šuo

Galvijai

Žirgas

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

20.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į raumenis:**

-

Katė

- Not applicable. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

-

Šuo

- Not applicable. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

- Pienas. 12 valandos

Leisti į veną:

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

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

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QN05CM92

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Graikų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Portugalų

Registruotojas:

Elanco Animal Health GmbH

Rinkodaros leidimo data:

15/12/1970

Serijos išleidimo gamybos vietos:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Atsakinga institucija:

National Organization For Medicines

Registracijos numeris:

85083/02-12-2011/K-0035001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

4/04/2022

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet