

Rompun 20 mg/ml solu  o injet  vel para bovinos, cavalos, c  es e gatos.

Awtorizzat

- Xylazine hydrochloride

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medi  ina:

Rompun 20 mg/ml solu  o injet  vel para bovinos, cavalos, c  es e gatos.

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Spe  i li fuqhom ser jintu  a l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [  ek](#) [Dani  ](#) [  ermani  ](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franci  ](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiz](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandi  ](#) [  vedi  ](#) [I  landi  ](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [  ek](#) [Dani  ](#) [  ermani  ](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franci  ](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiz](#) [Rumen](#) [Finlandi  ](#) [  vedi  ](#) [I  landi  ](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [  ek](#) [Dani  ](#) [  ermani  ](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franci  ](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiz](#) [Rumen](#) [Finlandi  ](#) [  vedi  ](#) [I  landi  ](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [  ek](#) [Dani  ](#) [  ermani  ](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franci  ](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiz](#) [Rumen](#) [Finlandi  ](#) [  vedi  ](#) [I  landi  ](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

U  u g  al   ol-muskoli

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliż
23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-injezzjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu għal ġol-muskoli:

-

Cattle

- Meat and offal. 1 day

Não é permitida a administração a equinos destinados ao consumo humano. O equino deve ter sido declarado como não destinado ao consumo humano, de acordo com a legislação nacional relativa ao passaporte de equinos.

- Milk. 0 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QN05CM02

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi Ĉek Estonjan Ingliż Franciż Taljan Latvjan Litwan Portugiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi Spanjol Ĉek Germaniż Estonjan Ingliż Franciż Taljan Olandiż Portugiż Slovakk Żvediż Iżlandiż Norwegian

Disponibbli fi:

Portugal

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Portugiż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Taljan](#) [Portugiż](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Elanco Animal Health GmbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

21/07/1978

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Awtorità responsabbli:

Directorate General For Food And Veterinary

Numru tal-awtorizzazzjoni:

440/01/12NFVPT

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

18/05/2026

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.