

Rompun 2% 20 mg/ml Solution injectable

Autorisert

- Xylazine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Rompun 2% 20 mg/ml Solution injectable

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

katt
storfe
hund
hest

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

23.32 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Milk. no withdrawal period 0 days

- Slakt. 1 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 1 dag

- Milk. no withdrawal period 0 days

-

hest

- Slakt. 1 dag

- Milk. no withdrawal period 0 days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN05CM92

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LU

Tilgjengelig i:

LU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad (Artikkel 8(3) i Direktiv 2001/83/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Elanco Animal Health GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/01/2007

Tilvirker for batchfrigivelse:

KVP Pharma + Veterinaer Produkte GmbH

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health And Social Security

Godkjenningsnummer:

V 442/07/01/0897

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/01/2007

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet