

Zoletil 100 Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 50 + 50 mg/ml

Разрешен

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Zoletil 100 Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 50 + 50 mg/ml

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)
282.00 milligram(s) / 1.00 Флакон

Налично само в [Английски](#)
291.00 milligram(s) / 1.00 Флакон

Фармацевтична форма:

Налично само в [Испански](#) [Английски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#)

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN01AX99

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#)
[Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Denmark

Описание на опаковката:

Налично само в [Датски](#)

Налично само в [Датски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Virbac

Дата на разрешение за търговия:

30/10/1991

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Virbac

Отговорен орган:

Danish Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

14170

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/10/1991

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.