

Zoletil 100 250 mg - 250 mg Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Разрешен

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Zoletil 100 250 mg - 250 mg Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Zoletil 100 250 mg - 250 mg Lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

Zoletil 100 250 mg - 250 mg Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

куче

диви животни

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

290.80 milligram(s) / 1.00 Флакон

Налично само в [English](#)

281.80 milligram(s) / 1.00 Флакон

Фармацевтична форма:

Прах и разтворител за инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

-

котка

-

куче

-

диви животни

Интрамускулно приложение:

-

куче

-

котка

-

диви животни

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN01AX99

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Virbac

Дата на разрешение за търговия:

17/10/1994

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Virbac

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

BE-V166896

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

23/03/2023

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

Документи

Листовка

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

Кратка характеристика на продукта

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075205>