

Золетил 50, (25 mg/ml+25 mg/ml) лиофилизат и разтворител за инжекционен разтвор за кучета и котки

Разрешен

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Золетил 50, (25 mg/ml+25 mg/ml) лиофилизат и разтворител за инжекционен разтвор за кучета и котки

Zoletil 50, (25 mg/ml+25 mg/ml) lyophilisate and solvent for solution for injection for dogs and cats

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
125.00 milligram(s) / 1.00 Флакон

Налично само в Английски
125.00 milligram(s) / 1.00 Флакон

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционен разтвор

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

Описание на опаковката:

10 флакона, съдържащи по 675 mg лиофилизат и 10 флакона, съдържащи по 5 ml разтворител

1 флакон, съдържащ 675 mg лиофилизат и 1 флакон, съдържащ 5 ml разтворител

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](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Virbac

Дата на разрешение за търговия:

17/06/2007

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Virbac

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2046

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

17/06/2007

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Листовка

Данни върху опаковката