

TILETAMINE ZOLAZEPAM 50 VIRBAC

Registrováno

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

TILETAMINE ZOLAZEPAM 50 VIRBAC

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Kočka

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

145.43 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)
140.94 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční roztok

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QN01AX99

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Francie

Popis balení:

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Virbac

Datum registrace:

17/03/1986

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Virbac

Příslušný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/9858128 3/1986

Datum změny stavu registrace:

18/12/2023

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.