

ZOLETIL 100 (50 mg/ml + 50 mg/ml) LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE

Registrováno

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Identifikace ppravku

Název lciva:

ZOLETIL 100 (50 mg/ml + 50 mg/ml) LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE

Lciv látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Clov druhy:

Pes

Kočka

Cesta podání:

Intravenzn podání

Intramuskulrn podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
250.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)
250.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Léková forma:

Prášek a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

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

QN01AX99

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Španelsko

Dostupné v:

Španelsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Virbac Espana S.A.

Datum registrace:

11/03/1987

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Virbac

Příslušný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registrační číslo:

2570 ESP

Datum změny stavu registrace:

25/06/2012

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

Dokumenty

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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

Souhrn údajů o přípravku

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