

Zoletil 50 Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 25 + 25 mg/ml

Registrováno

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Zoletil 50 Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 25 + 25 mg/ml

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](#)
141.00 milligram(s) / 1.00 Injekční lahvička

Dostupné pouze v [English](#)
145.50 milligram(s) / 1.00 Injekční lahvička

Léková forma:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [English](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

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

QN01AX99

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dánsko

Dostupné v:

Dánsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Danish](#)

Dostupné pouze v [Danish](#)

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:

30/10/1991

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Virbac

Příslušný orgán:

Danish Medicines Agency

Registrační číslo:

14169

Datum změny stavu registrace:

30/10/1991

Informace o neželoucích 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.