

ZOLETIL 50 (25 mg/mL + 25 mg/mL)

Registrováno

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

ZOLETIL 50 (25 mg/mL + 25 mg/mL)

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kočka

Pes

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Injekční lahvička

Dostupné pouze v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Injekční lahvička

Léková forma:

Lyofilizát pro injekční roztok

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

QN01AX99

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Chorvatsko

Dostupné v:

Chorvatsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Croatian](#)

Dostupné pouze v [Croatian](#)

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

Datum registrace:

27/01/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Virbac

Příslušný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Registrační číslo:

UP/I-322-05/21-01/75

Datum změny stavu registrace:

12/05/2023

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.