

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

Registrováno

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Kočka

Cesta podání:

Intravenózní 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 a rozpouštědlo pro injekční roztok

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

QN01AX99

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Bulharsko

Dostupné v:

Bulharsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#)

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:

17/06/2007

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Virbac

Příslušný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Registrační číslo:

0022-2046

Datum změny stavu registrace:

17/06/2007

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.

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.