

ZOLETIL 50 (25 mg/ml+25 mg/ml), Liofilisado e Solvente para solução injetável, para cães e gatos

Autorizovaný

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Product identification

Název léčivého přípravku:

ZOLETIL 50 (25 mg/ml+25 mg/ml), Liofilisado e Solvente para solução injetável, para cães e gatos

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Kočka

Způsob podání:

K dispozici pouze v [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Lyofilizát pro injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscular and intravenous use:

- **Pes**
 - **Kočka**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QN01AX99

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Portugalsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Portuguese](#)

K dispozici pouze v [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Virbac

Marketing authorisation date:

1/10/1993

Výrobní místa s propouštěním šarží:

VIRBAC

Odpovědný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Registrační číslo:

51640

Datum změny stavu registrace:

1/04/2018

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092923>