

ZOLETIL 100, KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Registrováno

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Identifikace přpravku

Název léčiva:

ZOLETIL 100, KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Leiv látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Clov druhy:

Kočka

Pes

Cesta podání:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

daje o přpravku

Leiv látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Injekn lahvička

Dostupné pouze v [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Injekn lahvička

Léková forma:

Prášek a roztok pro injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuscular and intravenous use:**

-

Kočka

- Not applicable. no withdrawal period

-

Pes

- Not applicable. no withdrawal period

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

QN01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Řecko

Dostupné v:

Řecko

Popis balení:

Dostupné pouze v Greek

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Portuguese](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Virbac

Datum registrace:

10/04/1994

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Virbac

Příslušný orgán:

National Organization For Medicines

Registrační číslo:

144027/26-11-2019/K-0067102

Datum změny stavu registrace:

12/12/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107721>