

Zoletil 100 - 250 mg Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Registrováno

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Zoletil 100 - 250 mg Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kočka

Pes

Volně žijící zvířata

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
125.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)
125.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

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:

Lucembursko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

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](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Virbac

Datum registrace:

31/07/1992

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Virbac

Příslušný orgán:

Ministry Of Health And Social Security

Registrační číslo:

V 859/92/06/0380

Datum změny stavu registrace:

22/10/2010

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.