

# 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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