

ZOLETIL 100 (50 MG/ML + 50 MG/ML) LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

Registrováno

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

ZOLETIL 100 (50 MG/ML + 50 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:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
290.86 milligram(s) / 1.00 Lahev

Dostupné pouze v [English](#)
281.88 milligram(s) / 1.00 Lahev

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:

Nizozemsko

Dostupné v:

Nizozemsko

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Virbac

Datum registrace:

21/01/2016

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Virbac

Příslušný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 115916

Datum změny stavu registrace:

26/04/2022

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0283/002

Dotčený členský stát:

Rakousko Finsko Německo Irsko Malta Nizozemsko Polsko Rumunsko

Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0283002-mr-rpe366-en.pdf