

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

Zugelassen

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionslösung

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN01AX99

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Verfügbar in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in portugiesisch

Verfügbar nur in portugiesisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

1/10/1993

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

51640

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/04/2018

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

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.