

Zoletil 50, 125 mg + 125 mg, lioofilizatas ir tirpiklis injekciniam tirpalui ruošti šunims ir katėms

Autorizado

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Zoletil 50, 125 mg + 125 mg, lioofilizatas ir tirpiklis injekciniam tirpalui ruošti šunims ir katėms

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

125.00 Miligramo(s) / 1.00 Vial

Disponible únicamente en [English](#)

125.00 Miligramo(s) / 1.00 Vial

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Perros

- Not applicable. 0 Día

-

Gatos

Vía intramuscular:

-

Perros

-

Gatos

- Not applicable. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN01AX99

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

16/10/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/05/1691/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/11/2010

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991304>