

A. OZNAČENÍ NA OBALU

PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

{Papírová krabička}

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Zoletil 50 prášek pro přípravu injekčního roztoku s rozpouštědlem
Injekční anestetikum

2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

1 lahvička s práškem obsahuje:

Léčivé látky:

Tiletaminum	125 mg (jako tiletaminu hydrochloridum)
Zolazepamum	125 mg (jako zolazepamu hydrochloridum)

3. LÉKOVÁ FORMA

Prášek pro přípravu injekčního roztoku s rozpouštědlem

4. VELIKOST BALENÍ

1 lahvička s práškem 675 mg + 1 lahvička s rozpouštědlem 5 ml

5. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Psi a kočky

6. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

Intramuskulární nebo intravenózní podání.
Před použitím čtěte příbalovou informaci.

7. OCHRANNÁ LHŮTA

Není určeno pro potravinová zvířata.

8. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE (JSOU) NUTNÉ(Á)

Náhodné sebepoškození injekčně aplikovaným přípravkem je nebezpečné – před použitím čtěte příbalovou informaci. Vzhledem k riziku by přípravek neměly používat těhotné ženy nebo ženy, které mají podezření, že jsou těhotné.

9. DATUM EXSPIRACE

EXP: {měsíc/rok}

Doba použitelnosti po rekonstituci podle návodu: 7 dní při uchovávání v chladničce (2-8 °C)

Po rekonstituci spotřebujte do:...

10. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Chraňte před světlem.

11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

12. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“ A PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ TÝKAJÍCÍ SE VÝDEJE A POUŽITÍ, POKUD JE JICH TŘEBA

Pouze pro zvířata.

Na předpis.

13. OZNAČENÍ „UCHOVÁVAT MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ“

Uchovávat mimo dohled a dosah dětí.

14. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

VIRBAC, 1ère Avenue - 2065 m LID - 06516 Carros, Francie

15. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)

97/100/98-C

16. ČÍSLO ŠARŽE OD VÝROBCE

Č.š.: {číslo}

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU MALÉ VELIKOSTI

{Prášek}

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Zoletil 50 prášek pro přípravu injekčního roztoku.

2. MNOŽSTVÍ LÉČIVÉ(ÝCH) LÁTKY(EK)

Lahvička obsahuje

Tiletaminum 125 mg

Zolazepamum 125 mg

3. OBSAH VYJÁDŘENÝ HMOTNOSTÍ, OBJEMEM NEBO POČTEM DÁVEK

675 mg

4. CESTA(Y) PODÁNÍ

i.m., i.v.

5. ČÍSLO ŠARŽE

Č.š.: {číslo}

6. DATUM EXSPIRACE

EXP: {měsíc/rok}

Doba použitelnosti po rekonstituci podle návodu: 7 dní při uchovávání v chladničce (2-8 °C)

7. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“

Pouze pro zvířata.

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU MALÉ VELIKOSTI

{Rozpouštědlo}

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Zoletil 50 rozpouštědlo

2. MNOŽSTVÍ LÉČIVÉ(ÝCH) LÁTKY(EK)

3. OBSAH VYJÁDŘENÝ HMOTNOSTÍ, OBJEMEM NEBO POČTEM DÁVEK

5 ml

4. CESTA(Y) PODÁNÍ

i.m., i.v.

5. ČÍSLO ŠARŽE

Č.š.: {číslo}

6. DATUM EXSPIRACE

EXP: {měsíc/rok}

7. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“

Pouze pro zvířata.