

ZOLETIL 100 (50 mg/mL + 50 mg/mL)

Volitatud

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

ZOLETIL 100 (50 mg/mL + 50 mg/mL)

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

kass

koer

Manustamisviis:

Intravenoosne

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Viaal

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 Vial

Ravimvorm:

Süstelahuse lüofilisaat

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QN01AX99

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Horvaatia

Saadaval:

Horvaatia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Croatian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Croatian](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Virbac

Müügiloa kuupäev:

27/01/2021

Partii vabastamise tootmiskohad:

Valdepharm

Vastutav asutus:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Müügiloa number:

UP/I-322-05/21-01/76

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

22/12/2025

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.