

TILETAMINE ZOLAZEPAM 50 VIRBAC

Myönnetty

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

TILETAMINE ZOLAZEPAM 50 VIRBAC

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Koira

Kissa

Antoreitti:

Lihakseen

Laskimoon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

145.43 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
140.94 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Kuiva-aine, kylmäkuivattu, ja liuotin, injektionestettä varten

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QN01AX99

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Virbac

Myyntiluvan myöntämispäivä:

17/03/1986

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Virbac

Vastaava viranomainen:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Myyntilupanumero:

FR/V/9858128 3/1986

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

18/12/2023

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.