

Zoletil 50 lyofilizát a rozpúšťadlo na prípravu injekčného roztoku

Myönnetty

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride
- Water for injection

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Zoletil 50 lyofilizát a rozpúšťadlo na prípravu injekčného roztoku

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Koira

Kissa

Antoreitti:

Lihakseen

Laskimoon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
145.41 milligram(s) / 1.00 Pullo

Saatavissa vain kielillä [English](#)
140.92 milligram(s) / 1.00 Pullo

Saatavissa vain kielillä [English](#)
5.00 millilitre(s) / 1.00 Pullo

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](#)

Saatavilla:

Slovakia

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Virbac

Myyntiluvan myöntämispäivä:

25/06/2001

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Virbac

Vastaava viranomainen:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Myyntilupanumero:

96/047/01-S

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

25/06/2001

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

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