

Zoletil, 100, Prášek a rozpouštědlo pro injekční roztok

Valtuutettu

- Tiletamine
- Zolazepam

Product identification

Lääkkeen nimi:

Zoletil, 100, Prášek a rozpouštědlo pro injekční roztok

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Antoreitti:

Laskimoon

Lihakseen

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

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

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

Lääkemuoto:

Injektiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten

Withdrawal period by route of administration:

Laskimoon:

- **Dog**
- **Cat**

Lihakseen:

- **Dog**
 - **Cat**
-

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QN01AX99

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Virbac

Marketing authorisation date:

24/08/1998

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

VIRBAC

Valdepharm

Vastuullinen viranomainen:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Myyntiluvan numero:

97/099/98-C

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

24/08/1998

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

Documents

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Myyntipäällysmarkinnat

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065314>