

Zoletil 100, 250 mg + 250 mg, liofilizatas ir tirpiklis injekciniam tirpalui ruošti šunims ir katèms

Myönnetty

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Zoletil 100, 250 mg + 250 mg, liofilizatas ir tirpiklis injekciniam tirpalui ruošti šunims ir katèms

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](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 Injektiopullo/lääkepullo

Saatavissa vain kielillä [English](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 Injektiopullo/lääkepullo

Lääkemuoto:

Kuiva-aine, kylmäkuivattu, ja liuotin, injektionestettä varten

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QN01AX99

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys vaaditaan lukuun ottamatta tiettyjä pakkauskokoja

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Saatavilla:

Lithuania

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Lithuanian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Virbac

Myyntiluvan myöntämispäivä:

16/10/2005

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Virbac

Vastaava viranomainen:

State Food And Veterinary Service

Myyntilupanumero:

LT/2/05/1692/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

6/11/2010

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

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