

Zoletil 50, süstelahuse pulber ja lahusti, koertele ja kassidele

Autorisé

- Tiletamine
- Zolazepam

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Zoletil 50, süstelahuse pulber ja lahusti, koertele ja kassidele

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Flacon

Disponible uniquement en [Anglais](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Flacon

Forme pharmaceutique:

Poudre et solvant pour solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Chien

-

Chat

Voie intraveineuse:

-

Chien

-

Chat

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN01AX99

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Estonie

Disponible en:

Estonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Estonian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/06/2006

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Virbac

Autorité responsable:

State Agency Of Medicines

Numéro de l'autorisation:

1407

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/06/2006

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075246>