

Zoletil 50, (25 mg/ml+25 mg/ml) lyophilisate and solvent for solution for injection for dogs and cats

Údaraithe

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

Zoletil 50, (25 mg/ml+25 mg/ml) lyophilisate and solvent for solution for injection for dogs and cats

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid infhéitheach
Úsáid ionmhatánach

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)
125.00 milligram(s) / 1.00 Fial

Ar fáil ach amháin i [English](#)
125.00 milligram(s) / 1.00 Fial

Foirm chógaisíochta:

Lióifileasáit agus tuaslagóir le haghaidh tuaslagáin le haghaidh insteallta

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QN01AX99

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil i:

Bulgaria

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)
Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaráithe margaíochta:

Virbac

Dáta Údaraithe Margaíochta:

17/06/2007

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Virbac

An t-údarás atá freagrach:

Bulgarian Food Safety Authority

Uimhir an údaráithe:

0022-2046

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

17/06/2007

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet