

ZOLETIL 50 (25 mg/mL + 25 mg/mL)

Odobreno

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

ZOLETIL 50 (25 mg/mL + 25 mg/mL)

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
125.00 miligram / 1.00 Bočica

Dostupan samo u [engleski](#)
125.00 miligram / 1.00 Bočica

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za otopinu za injekciju

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QN01AX99

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Hrvatska

Dostupan u:

Hrvatska

Opis paketa:

Kutija s 1 bočicom sa 675 mg liofilizata i 1 bočicom s 5 mL otapala.

Kutija s 10 bočica sa 675 mg liofilizata i 10 bočica s 5 mL otapala

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Virbac

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

27/01/2021

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Virbac

Nadležno tijelo:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Broj odobrenja:

UP/I-322-05/21-01/75

Datum promjene statusa odobrenja:

12/05/2023

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka