

Zoletil 50, süstelahuse pulber ja lahusti, koertele ja kassidele

Ovlašten

- Tiletamine
- Zolazepam

Product identification

Naziv VMP-a:

Zoletil 50, süstelahuse pulber ja lahusti, koertele ja kassidele

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

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

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

Način primjene:

Intramuskularno

Intravenski

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
125.00 miligram / 1.00 Bočica

Dostupno samo u [English](#)
125.00 miligram / 1.00 Bočica

Farmaceutski oblik:

prašak i otapalo za otopinu za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskularno:

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

Intravenski:

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

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QN01AX99

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Estonian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Virbac

Marketing authorisation date:

8/06/2006

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

VIRBAC

Odgovorno tijelo:

State Agency Of Medicines

Broj autorizacije:

1407

Datum promjene statusa odobrenja:

8/06/2006

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

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

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