

Zoletil 100, 250 mg + 250 mg, lioofilizatas ir tirpiklis injekciniam tirpalui ruošti šunims ir katėms

Odobreno

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

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

Intravenski

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

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

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

Farmaceutski oblik:

Liofilizat i otapalo za otopinu za injekciju

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QN01AX99

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [finski](#)
[švedski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Lithuania

Opis paketa:

Dostupan samo u [litvanski](#)

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:

16/10/2005

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Virbac

Nadležno tijelo:

State Food And Veterinary Service

Broj odobrenja:

LT/2/05/1692/001

Datum promjene statusa odobrenja:

6/11/2010

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.