

ZOLETIL 100, ΚΟΝΙΣ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Ovlašten

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Product identification

Naziv VMP-a:

ZOLETIL 100, ΚΟΝΙΣ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

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](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Način primjene:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

250.00 miligram / 1.00 Bočica

Dostupno samo u [English](#)

250.00 miligram / 1.00 Bočica

Farmaceutski oblik:

Prašak i otopina za otopinu za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscular and intravenous use:

-

Cat

- Not applicable. no withdrawal period

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

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

QN01

Pravni status opskrbe:

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

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

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

Available in:

Greece

Opis paketa:

Dostupno samo u [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Virbac

Marketing authorisation date:

10/04/1994

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Virbac

Odgovorno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj autorizacije:

144027/26-11-2019/K-0067102

Datum promjene statusa odobrenja:

12/12/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107721>