

Zoletil 50 125 mg - 125 mg Lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

Engedélyezett

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Zoletil 50 125 mg - 125 mg Lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie
Zoletil 50 125 mg - 125 mg Lyophilisat et solvant pour solution injectable
Zoletil 50 125 mg - 125 mg Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer
Injektionslösung

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

macska

kutya

vadállatok

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
145.40 milligram(s) / 1.00 Vial

Csak itt érhető el [English](#)
140.90 milligram(s) / 1.00 Vial

Gyógyszerforma:

Por és oldószer oldatos injekcióhoz

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QN01AX99

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Virbac

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

17/10/1994

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Virbac

Felelős hatóság:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Engedély száma:

BE-V166887

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

23/03/2023

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.