

ZOLETIL 50, KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Engedélyezett

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

ZOLETIL 50, KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

macska

kutya

Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Vial

Csak itt érhető el [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Vial

Gyógyszerforma:

Por és oldószer oldatos injekcióhoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramuscular and intravenous use:**

-

macska

- Not applicable. no withdrawal period

-

kutya

- Not applicable. no withdrawal period

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QN01

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](#)

Elérhető:

Greece

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Virbac

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

10/04/1994

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Virbac

Felelős hatóság:

National Organization For Medicines

Engedély száma:

39643/19/26-11-2019/K-0067101

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

12/12/2021

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