

Zoletil 50, 125 mg + 125 mg, lioofilizatas ir tirpiklis injekciniam tirpalui ruošti šunims ir katėms

Engedélyezett

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Zoletil 50, 125 mg + 125 mg, lioofilizatas ir tirpiklis injekciniam tirpalui ruošti šunims ir katėms

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

macska

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

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:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

-

kutya

- Not applicable. 0 day

-

macska

Intramuscularis alkalmazás:

-

kutya

-

macska

- Not applicable. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QN01AX99

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Virbac

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

16/10/2005

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Virbac

Felelős hatóság:

State Food And Veterinary Service

Engedély száma:

LT/2/05/1691/001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

6/11/2010

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

Dokumentumok

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991304>