

Zoletil 50 liofilizāts un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai suņiem un kaķiem

Heimilað

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Zoletil 50 liofilizāts un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai suņiem un kaķiem

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
125.00 milligram(s) / 1.00 Hettuglas

Aðeins fáanlegt í enska
125.00 milligram(s) / 1.00 Hettuglas

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf og leysir, lausn

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN01AX99

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lettland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í lettneska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

20/12/2007

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/NRP/07/1710

Dagsetning á breytingu stöðu:

20/12/2007

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.