

Zoletil 100 lyofilizát a rozpúšťadlo na prípravu injekčného roztoku

Heimilað

- Water for injection
- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Zoletil 100 lyofilizát a rozpúšťadlo na prípravu injekčného roztoku

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 Hettuglas

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
281.84 milligram(s) / 1.00 Hettuglas

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
290.81 milligram(s) / 1.00 Hettuglas

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf og leysir, lausn

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

QN01AX99

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Fáanlegt í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [slóvakíska](#)

Aðeins fáanlegt í [slóvakíska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

25/06/2001

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/048/01-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/06/2001

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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