

ZOLETIL 100 (50 mg/ml + 50 mg/ml) LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE

Heimilað

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ZOLETIL 100 (50 mg/ml + 50 mg/ml) LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
250.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
250.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyfsstofn og leysir, dreifa

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

QN01AX99

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í spænska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Virbac Espana S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

11/03/1987

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

2570 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/06/2012

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

Skjöl

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.

Samantekt á eiginleikum lyfs

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