

Zoletil, 50, Prášek a rozpouštědlo pro injekční roztok

Viðurkennt

- Tiletamine
- Zolazepam

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Zoletil, 50, Prášek a rozpouštědlo pro injekční roztok

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyfsstofn og leysir, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í bláæð:**

-

Hundur

-

Köttur

Til notkunar í vöðva:

-

Hundur

-

Köttur

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

QN01AX99

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Tékkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Czech

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

24/08/1998

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

97/100/98-C

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/04/2013

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 (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

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

Fylgiseðill

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065315>