

Zoletil 100, süstelahuse pulber ja lahusti, koertele ja kassidele

Heimilað

- Tiletamine
- Zolazepam

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Zoletil 100, süstelahuse pulber ja lahusti, koertele ja kassidele

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Hettuglas

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

Lyfjaform:

Stungulyfsstofn og leysir, lausn

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

QN01AX99

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Eistland

Fáanlegt í:

Eistland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í eistneska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

7/06/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac S.A.

Ábyrgt yfirvald:

State Agency Of Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

1408

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/06/2006

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja 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.