

Zoletil 50, (25 mg/ml+25 mg/ml) lyophilisate and solvent for solution for injection for dogs and cats

Heimilað

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Zoletil 50, (25 mg/ml+25 mg/ml) lyophilisate and solvent for solution for injection for dogs and cats

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
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:

Búlgaría

Fáanlegt í:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Bulgarian

Aðeins fáanlegt í Bulgarian

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalaska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

17/06/2007

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-2046

Dagsetning á breytingu stöðu:

17/06/2007

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.

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.