

ZOLETIL 100, KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Heimilað

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ZOLETIL 100, KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur

Hundur

Leið stjórnslu:

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [gríska](#) [enska](#) [Portuguese](#)

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 lausn fyrir stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Intramuscular and intravenous use:

-

Köttur

- Á ekki við. no withdrawal period

-

Hundur

- Á ekki við. no withdrawal period

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

QN01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Fáanlegt í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska Portuguese

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

10/04/1994

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

144027/26-11-2019/K-0067102

Dagsetning á breytingu stöðu:

12/12/2021

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