

Zoletil 100 - 250 mg Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Heimilað

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Zoletil 100 - 250 mg Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur

Hundur

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [eistneska](#) [enska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [rúmenska](#) [sænska](#)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
125.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
125.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Frostpurrikað stungulyf og leysir, lausn

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

QN01AX99

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lúxemborg

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

31/07/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health And Social Security

Markaðsleyfisnúmer:

V 859/92/06/0380

Dagsetning á breytingu stöðu:

22/10/2010

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