

TILETAMINE ZOLAZEPAM 100 VIRBAC

Autorizzato

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

TILETAMINE ZOLAZEPAM 100 VIRBAC

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

290.86 milligrammo(i) / 1.00 Flacone

Disponibile solo in [English](#)
281.88 milligrammo(i) / 1.00 Flacone

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per soluzione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN01AX99

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/04/1985

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

Numero di autorizzazione:

FR/V/5868037 5/1985

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/12/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.