

Zoletil 50 Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 25 + 25 mg/ml

Autorizzato

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Zoletil 50 Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 25 + 25 mg/ml

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](#)
141.00 milligrammo(i) / 1.00 Flaconcino

Disponibile solo in [English](#)
145.50 milligrammo(i) / 1.00 Flaconcino

Forma farmaceutica:

Disponibile solo in [Spanish](#) [English](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

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:

Danimarca

Disponibile in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

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:

30/10/1991

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

14169

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/10/1991

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.