

ZOLETIL 50 (25 mg/mL + 25 mg/mL)

Autorizzato

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ZOLETIL 50 (25 mg/mL + 25 mg/mL)

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Cane

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

125.00 milligrammo(i) / 1.00 Flaconcino

Disponibile solo in [English](#)

125.00 milligrammo(i) / 1.00 Flaconcino

Forma farmaceutica:

Liofilizzato 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:

Croazia

Disponibile in:

Croazia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

27/01/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

UP/I-322-05/21-01/75

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/05/2023

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.