

Zoletil 50, (25 mg/ml+25 mg/ml) lyophilisate and solvent for solution for injection for dogs and cats

Autorizzato

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Zoletil 50, (25 mg/ml+25 mg/ml) lyophilisate and solvent for solution for injection for dogs and cats

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

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 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:

Bulgaria

Disponibile in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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:

17/06/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2046

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/06/2007

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