

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

Registruotas

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Katė

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

125.00 miligramai / 1.00 Flakonas

Pateikiama tik [Anglų](#)

125.00 miligramai / 1.00 Flakonas

Vaisto forma:

Liofilizatas injekciniam tirpalui

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QN01AX99

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Croatia

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Kroatų

Pateikiama tik Kroatų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Virbac

Rinkodaros leidimo data:

27/01/2021

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Virbac

Atsakinga institucija:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Registracijos numeris:

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

Registracijos statuso pasikeitimo data:

12/05/2023

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.