

Zoletil 100 - 250 mg Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Registruotas

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Zoletil 100 - 250 mg Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Katė

Šuo

Laukiniai gyvūnai

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)
125.00 miligramai / 5.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
125.00 miligramai / 5.00 mililitrai

Vaisto forma:

Liofilizatas ir tirpiklis 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](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Virbac

Rinkodaros leidimo data:

31/07/1992

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Virbac

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health And Social Security

Registracijos numeris:

V 859/92/06/0380

Registracijos statuso pasikeitimo data:

22/10/2010

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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