

Zoletil 50 - 125 mg Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Autorisert

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Zoletil 50 - 125 mg Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Zoletil 50 - 125 mg Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

katt

hund

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Estisk](#) [Engelsk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [svensk](#)

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
125.00 milligram / 5.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
125.00 milligram / 5.00 milliliter

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN01AX99

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Markedsføringsgodkjenningsdato:

31/07/1992

Tilvirker for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health And Social Security

Godkjenningsnummer:

V 859/92/06/0379

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/03/2011

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.