

# ZIAPAM 5 mg/ml, solution for injection for dogs and cats

Dopuszczony

- Diazepam

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

ZIAPAM 5 mg/ml, solution for injection for dogs and cats  
ZIAPAM, 5 mg/ml, Injektionslösung für Katzen und Hunde

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie dożylnie

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QN05BA01

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski  
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski  
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w angielski

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki  
islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Domes Pharma

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

20/03/2014

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Cenexi

---

**Organ odpowiedzialny:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numer pozwolenia:**

835471

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

20/03/2014

---

**Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Numer procedury:**

NL/V/0180/001

---

**Zainteresowane państwa członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w estoński angielski francuski litewski portugalski szwedzki islandzki Norwegian

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.