

Zoletil 100 liofilizāts un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai suņiem un kaķiem

Autorizado

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Zoletil 100 liofilizāts un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai suņiem un kaķiem

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

250.00 miligrama(s) / 1.00 Frasco para injetáveis

Disponível apenas em [inglês](#)

250.00 miligrama(s) / 1.00 Frasco para injetáveis

Forma farmacêutica:

Liofilizado e solvente para solução injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN01AX99

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Letónia

Disponibilidade:

Letónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [letão](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac

Data de autorização de introdução no mercado:

20/12/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Virbac S.A.

Autoridade responsável:

Food And Veterinary Service

Número da autorização:

V/NRP/07/1711

Data da alteração do estado de autorização:

20/12/2007

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.