

Zoletil 50 Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 25 + 25 mg/ml

Autorizado

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Zoletil 50 Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 25 + 25 mg/ml

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](#)

141.00 miligrama(s) / 1.00 Frasco para injetáveis

Disponível apenas em [inglês](#)

145.50 miligrama(s) / 1.00 Frasco para injetáveis

Forma farmacêutica:

Pó 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:

Dinamarca

Disponibilidade:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac

Data de autorização de introdução no mercado:

30/10/1991

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Virbac

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

14169

Data da alteração do estado de autorização:

30/10/1991

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.