

Zoletil, 50, Prášek a rozpouštědlo pro injekční roztok

Autorizado

- Tiletamine
- Zolazepam

Product identification

Nome do medicamento:

Zoletil, 50, Prášek a rozpouštědlo pro injekční roztok

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Pó e solvente para solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intravenosa:

- **Dog**
- **Cat**

Via intramuscular:

- **Dog**
 - **Cat**
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QN01AX99

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Virbac

Marketing authorisation date:

24/08/1998

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

VIRBAC

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Número da autorização:

97/100/98-C

Data de alteração do estado de autorização:

24/08/1998

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065315>