

Zoletil 100 liofilizāts un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai suņiem un kaķiem

Autorizat

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Zoletil 100 liofilizāts un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai suņiem un kaķiem

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

250.00 miligram(e) / 1.00 Flacon

Disponibile numai în [English](#)

250.00 miligram(e) / 1.00 Flacon

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Câine

-

Pisică

Administrare intravenoasă:

-

Câine

-

Pisică

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN01AX99

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Latvia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Latvian](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac

Data autorizației de comercializare:

20/12/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Virbac

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

V/NRP/07/1711

Data modificării statusului autorizației:

20/12/2007

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041480>