

Zoletil 50, süstelahuse pulber ja lahusti, koertele ja kassidele

Autorizat

- Tiletamine
- Zolazepam

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Zoletil 50, süstelahuse pulber ja lahusti, koertele ja kassidele

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](#)

125.00 miligram(e) / 1.00 Flacon

Disponibile numai în [English](#)

125.00 miligram(e) / 1.00 Flacon

Forma farmaceutică:

Pulbere 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](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Estonia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Estonian](#)

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac

Data autorizației de comercializare:

7/06/2006

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Virbac S.A.

Autoritatea responsabilă:

State Agency Of Medicines

Numărul autorizației:

1407

Data modificării statusului autorizației:

7/06/2006

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075246>