

Zoletil 100 - 250 mg Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Autorizat

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Zoletil 100 - 250 mg Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Pisică

Câine

Animale sălbatice

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

125.00 miligram(e) / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

125.00 miligram(e) / 5.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru soluție injectabilă

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 Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac

Data autorizației de comercializare:

31/07/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Virbac

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health And Social Security

Numărul autorizației:

V 859/92/06/0380

Data modificării statusului autorizației:

22/10/2010

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 acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.