

ZOLETIL 50

Autorizat

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ZOLETIL 50

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

125.00 miligram(e) / 1.00 Flacon

Disponibile numai în [Engleză](#)

125.00 miligram(e) / 1.00 Flacon

Forma farmaceutică:

Pulbere și soluție pentru soluție injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN01AX99

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

Cutie x 10 flacoane liofilizat + 10 flacoane x 5 ml solvent

Cutie x 1 flacon liofilizat + 1 flacon x 5 ml solvent

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac

Data autorizației de comercializare:

20/06/2002

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Virbac

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

110236

Data modificării statusului autorizației:

27/03/2023

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului