

Zoletil 50 lyofilizát a rozpúšťadlo na prípravu injekčného roztoku

Oprávnený

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride
- Water for injection

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Zoletil 50 lyofilizát a rozpúšťadlo na prípravu injekčného roztoku

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

145.41 milligram(s) / 1.00 Fľaša

Dostupné len v [English](#)

140.92 milligram(s) / 1.00 Fľaša

Dostupné len v [English](#)

5.00 millilitre(s) / 1.00 Fľaša

Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčný roztok

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN01AX99

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Dostupné v:

Slovensko

Opis balenia:

Lyofilizát a rozpúšťadlo: Bezfarebné sklenené liekovky typu I, šedé brómbutylové gumové zátky a hliníkový uzáver. 10 liekoviek 675 mg lyofilizátu + 10 liekoviek 5 ml rozpúšťadla.

Lyofilizát a rozpúšťadlo: Bezfarebné sklenené liekovky typu I, šedé brómbutylové gumové zátky a hliníkový uzáver. 1 liekovka 675 mg lyofilizátu + 1 liekovka 5 ml rozpúšťadla.

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Virbac

Dátum registrácie lieku:

25/06/2001

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Virbac S.A.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/047/01-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

25/06/2001

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

Dokumenty

Combined File of all Documents