

# Zoletil 100, (50 mg/ml+50 mg/ml) lyophilisate and solvent for solution for injection for dogs and cats

Oprávněný

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Золетил 100, (50 mg/ml+50 mg/ml) лиофилизат и разтворител за инжекционен разтвор за кучета и котки

Zoletil 100, (50 mg/ml+50 mg/ml) lyophilisate and solvent for solution for injection for dogs and cats

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

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

**Cesta podania:**

Intravenózne použitie

Intramuskulárne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

**Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Injekčná liekovka

Dostupné len v [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Injekčná liekovka

---

**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](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

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

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Bulharsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

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

[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

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

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Virbac

---

**Dátum registrácie lieku:**

10/06/2007

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Virbac

---

**Zodpovedný orgán:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Číslo registrácie:**

0022-2045

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

10/06/2007

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.