

ZOLETIL 100 (50 mg/ml+50 mg/ml) Liofilizado e solvente para solução injetável para cães e gatos

Oprávněný

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Product identification

Názov lieku:

ZOLETIL 100 (50 mg/ml+50 mg/ml) Liofilizado e solvente para solução injetável para cães e gatos

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Dostupné len v [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Lyofilizát na injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscular and intravenous use:

- **Dog**
 - **Cat**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN01AX99

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Portugalsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Portuguese](#)

Dostupné len v [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Virbac

Marketing authorisation date:

1/10/1993

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

VIRBAC

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

51641

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/04/2018

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092922>