

Zoletil 100 Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 50 + 50 mg/ml

Ima
dovoljenje za
promet

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Zoletil 100 Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 50 + 50 mg/ml

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

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

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Intravenska uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
282.00 milligram(s) / 1.00 Viala

Na voljo samo v [English](#)
291.00 milligram(s) / 1.00 Viala

Farmacevtska oblika:

Na voljo samo v [Spanish](#) [English](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QN01AX99

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Denmark

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Danish](#)

Na voljo samo v [Danish](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Virbac

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

30/10/1991

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Virbac S.A.

Pristojni organ:

Danish Medicines Agency

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

14170

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

30/10/1991

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.