

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

Autoriseret

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
282.00 milligram(s) / 1.00 Hætteglas

Kun tilgængelig på [English](#)
291.00 milligram(s) / 1.00 Hætteglas

Lægemiddelform:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [English](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN01AX99

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Denmark

Pakningsbeskrivelse:

10 x pulver og solvens (10x5 ml) til injektionsvæske, opløsning, i hætteglas
1 x pulver og solvens (5 ml) til injektionsvæske, opløsning, i hætteglas

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Virbac

Dato for markedsføringstilladelse:

30/10/1991

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

14170

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

30/10/1991

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé