

# Zoletil 50 Vet. 25 + 25 mg/ml pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning

Autoriseret

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Zoletil 50 Vet. 25 + 25 mg/ml pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning  
Zoletil 50 Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 25 + 25 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](#)

141.00 milligram(s) / 1.00 Hætteglas

Kun tilgængelig på [English](#)

145.50 milligram(s) / 1.00 Hætteglas

---

**Lægemiddelform:**

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

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Hund**

- 

**Kat**

**Intravenøs anvendelse:**

- 

**Hund**

- 

**Kat**

---

**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

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Virbac

---

**Ansvarlig myndighed:**

Danish Medicines Agency

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

14169

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

30/10/1991

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055783>