

ZOLETIL 50 (25 mg/mL + 25 mg/mL)

Zugelassen

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ZOLETIL 50 (25 mg/mL + 25 mg/mL)

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze

Hund

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Durchstechflasche

Verfügbar nur in [englisch](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Durchstechflasche

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionslösung

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN01AX99

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Kroatien

Verfügbar in:

Kroatien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

27/01/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Zulassungsnummer:

UP/I-322-05/21-01/75

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/05/2023

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.