

Zoletil 100 250 mg - 250 mg Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Zugelassen

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Zoletil 100 250 mg - 250 mg Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Zoletil 100 250 mg - 250 mg Lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

Zoletil 100 250 mg - 250 mg Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze

Hund

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [rumänisch](#) [schwedisch](#)

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung
intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
290.80 milligram(s) / 1.00 Durchstechflasche

Verfügbar nur in englisch
281.80 milligram(s) / 1.00 Durchstechflasche

Darreichungsform:

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

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

QN01AX99

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Verfügbar in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

17/10/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V166896

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/03/2023

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

Dokumente

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)