

Zoletil 100, (50 mg/ml+50 mg/ml) lyophilisate and solvent for solution for injection for dogs and cats

Zugelassen

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Zoletil 100, (50 mg/ml+50 mg/ml) lyophilisate and solvent for solution for injection for dogs and cats

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze

Hund

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

250.00 milligram(s) / 1.00 Durchstechflasche

Verfügbar nur in englisch

250.00 milligram(s) / 1.00 Durchstechflasche

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel 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:

Bulgarien

Verfügbar in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

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:

10/06/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-2045

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/06/2007

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