

## ZOLETIL 50

Εγκεκριμένο

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

### Ταυτοποίηση προϊόντος

**Ονομασία φαρμάκου:**

ZOLETIL 50

**Δραστική ουσία:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

**Είδος-στόχος:**

Σκύλος

**Οδός χορήγησης:**

Ενδοφλέβια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

### Λεπτομέρειες προϊόντος

**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

125.00 milligram(s) / 1.00 Φιαλίδιο

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

125.00 milligram(s) / 1.00 Φιαλίδιο

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Κόνις και διάλυμα για παρασκευή ενεσίμου διαλύματος

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QN01AX99

---

**Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Virbac

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

20/06/2002

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Virbac

---

**Αρμόδια αρχή:**

**Αριθμός έγκρισης:**

110236

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

27/03/2023

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.