

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

Autorizado

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Золетил 100, (50 mg/ml+50 mg/ml) лиофилизат и разтворител за инжекционен разтвор за кучета и котки

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Perros

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

250.00 Miligramo(s) / 1.00 Vial

Disponible únicamente en [English](#)

250.00 Miligramo(s) / 1.00 Vial

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para solución inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN01AX99

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

10/06/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2045

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/06/2007

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.