

Zoletil 100 - 250 mg Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Autorizado

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Zoletil 100 - 250 mg Lyophilisat et solvant pour solution injectable

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Perros

Animales salvajes

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

125.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

125.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Gatos

-

Perros

-

Animales salvajes

Vía intravenosa:

-

Gatos

-

Perros

-

Animales salvajes

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:

Luxemburgo

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

31/07/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac S.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

V 859/92/06/0380

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/10/2010

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984548>