

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:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

290.86 Miligramo(s) / 1.00 Frasco

Disponible únicamente en [English](#)

281.88 Miligramo(s) / 1.00 Frasco

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:

Irlanda

Disponible en:

Irlanda

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

15/04/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10988/099/002

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/04/2016

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0283/002

Estados miembros afectados:

Austria Finlandia Alemania Irlanda Malta Países Bajos Polonia

Rumania; Rumanía Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0283002-mr-rpe366-en.pdf