

ZOLETIL 100 (50 MG/ML + 50 MG/ML) LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

Autorizado

- Tiletamine hydrochloride
- Water for injection
- Zolazepam hydrochloride

Product identification

Nombre del medicamento:

ZOLETIL 100 (50 MG/ML + 50 MG/ML) LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

ZOLETIL 100 (50 mg/ml + 50 mg/ml) liofilizat și solvent pentru soluție injectabilă pentru câini și pisici

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

290.86 Miligramo(s) / 1.00 Frasco

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Mililitro(s) / 1.00 Frasco

Disponible únicamente en [English](#)

281.88 Miligramo(s) / 1.00 Frasco

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

- Perros
- Gatos

Vía intravenosa:

- Perros
 - Gatos
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QN01AX99

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Rumania; Rumanía

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Marketing authorisation date:

21/02/2016

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

210024

Fecha del cambio de estado de la autorización:

27/03/2023

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

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

Documents

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/600000030220>