

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible 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:

Francia

Available in:

Francia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)

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:

13/01/2016

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

National Veterinary Medicines Agency

Número de autorización:

FR/V/1106431 4/2016

Fecha del cambio de estado de la autorización:

18/12/2020

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.

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030229>