

# Zoletil 50 Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 25 + 25 mg/ml

Valtuutettu

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

## Product identification

### Lääkkeen nimi:

Zoletil 50 Vet. 25 + 25 mg/ml pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning  
Zoletil 50 Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 25 + 25 mg/ml

### Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

### Kohde-eläinlaji(t):

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

### Antoreitti:

Lihakseen

Laskimoon

## Product details

### **Vaikuttava aine / Vahvuus:**

Saatavissa vain [English](#)  
145.50 milligram(s) / 1.00 Injektiopullo/lääkepullo

Saatavissa vain [English](#)  
141.00 milligram(s) / 1.00 Injektiopullo/lääkepullo

---

### **Lääkemuoto:**

Saatavissa vain [Spanish](#) [English](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Lihakseen:**

- **Dog**
- **Cat**

#### **Laskimoon:**

- **Dog**
  - **Cat**
- 

### **Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):**

QN01AX99

---

### **Toimituksen oikeudellinen asema:**

Eläinlääkemääräys

---

### **Myyntiluvan tila:**

Valid

---

### **Authorised in:**

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain [Danish](#)  
Saataavissa vain [Danish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan oikeusperusta:**

Saatavissa vain [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Virbac

---

**Marketing authorisation date:**

30/10/1991

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

VIRBAC

---

**Vastuullinen viranomainen:**

Danish Medicines Agency

---

**Myyntiluvan numero:**

14169

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

30/10/1991

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055783>