

ZOLETIL 50 (25 mg/ml+25 mg/ml), Liofilisado e Solvente para solução injetável, para cães e gatos

Valtuutettu

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Product identification

Lääkkeen nimi:

ZOLETIL 50 (25 mg/ml+25 mg/ml), Liofilisado e Solvente para solução injetável, para cães e gatos

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:

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

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain [English](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektiokuiva-aine, kylmäkuivattu, liuosta varten

Withdrawal period by route of administration:**Intramuscular and intravenous use:**

- **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 [Portuguese](#)
Saatavissa vain [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Virbac

Marketing authorisation date:

1/10/1993

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

VIRBAC

Vastuullinen viranomainen:

Directorate General For Food And Veterinary

Myyntiluvan numero:

51640

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/04/2018

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092923>