

ZOLETIL 50, KONIS KAI DIAΛYTHΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Valtuutettu

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Product identification

Lääkkeen nimi:

ZOLETIL 50, KONIS KAI DIAΛYTHΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

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](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Injektiopullo/lääkepullo

Saatavissa vain [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Injektiopullo/lääkepullo

Lääkemuoto:

Injektiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscular and intravenous use:

• **Cat**

- Not applicable. no withdrawal period

• **Dog**

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QN01

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 [Greek](#)

Saatavissa vain [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain [English](#)

Myyntiluvan haltija:

Virbac

Marketing authorisation date:

11/04/1994

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

VIRBAC

Vastuullinen viranomainen:

National Organization For Medicines

Myyntiluvan numero:

39643/19/26-11-2019/K-0067101

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

13/12/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107703>