

Zoletil 50 Vet. poudre et solvant pour solution injectable, solution 25 + 25 mg/ml

Autorisé

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Zoletil 50 Vet. poudre et solvant pour solution injectable, solution 25 + 25 mg/ml

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
141.00 milligram(s) / 1.00 Flacon

Disponible uniquement en [Anglais](#)
145.50 milligram(s) / 1.00 Flacon

Forme pharmaceutique:

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Anglais](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN01AX99

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Disponible en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/10/1991

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Virbac

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

14169

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/10/1991

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.