

ZOLETIL 100 (50 mg/ml+50 mg/ml) Liofilizado e solvante para solução injetável para cães e gatos

Autorisé

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ZOLETIL 100 (50 mg/ml+50 mg/ml) Liofilizado e solvante para solução injetável para cães e gatos

Substance(s) active(s):

Disponível unicamente en [Anglais](#)

Disponível unicamente 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
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour solution injectable

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

QN01AX99

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/10/1993

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

Virbac S.A.

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

51641

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/04/2018

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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