Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000030216

ZOLETIL 100 (50 MG/ML + 50 MG/ML) LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS



- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ZOLETIL 100 (50 MG/ML + 50 MG/ML) LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

Zoletil 100 (50 mg/ml + 50 mg/ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Hunde und Katzen

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 <u>Anglais</u> 290.86 milligram(s) / 1.00 Flacon

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 281.88 milligram(s) / 1.00 Flacon

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Chien

•

Chat

Voie intraveineuse:

•

Chien

•

Chat

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

QN01AX99

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 970 mg de lyophilisat et de 1 flacon de 5 mL de solvant

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/02/2016

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

Virbac

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

402164.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/01/2021

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0283/002

États membres concernés:

Autriche Finlande Allemagne Irlande Malte Pays-Bas Pologne Roumanie Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord) 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.