

ZOLETIL 50

Autorisé

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ZOLETIL 50

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Flacon

Disponible uniquement en [Anglais](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Flacon

Forme pharmaceutique:

Poudre et solution pour solution injectable

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

QN01AX99

Conditions de délivrance:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/06/2002

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

Virbac

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

110236

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/03/2023

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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.