

# Zoletil 100, süstelahuse pulber ja lahusti, koertele ja kassidele

Ovlašten

- Tiletamine
- Zolazepam

## Product identification

### Naziv VMP-a:

Zoletil 100, süstelahuse pulber ja lahusti, koertele ja kassidele

### Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

### Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Način primjene:

Intramuskularno

Intravenski

## Product details

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)  
250.00 miligram / 1.00 Bočica

Dostupno samo u [English](#)  
250.00 miligram / 1.00 Bočica

---

**Farmaceutski oblik:**

prašak i otapalo za otopinu za injekciju

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskularno:**

- **Dog**
- **Cat**

**Intravenski:**

- **Dog**
  - **Cat**
- 

**Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QN01AX99

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)  
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [Estonian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Virbac

---

**Marketing authorisation date:**

8/06/2006

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

VIRBAC

---

**Odgovorno tijelo:**

State Agency Of Medicines

---

**Broj autorizacije:**

1408

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

8/06/2006

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075259>