

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

Autorizzato

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
290.86 milligrammo(i) / 1.00 Flacone

Disponibile solo in [English](#)
281.88 milligrammo(i) / 1.00 Flacone

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per soluzione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN01AX99

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Disponibile in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/02/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

210024

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/11/2025

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0283/002

Stati membri interessati:

Austria Finlandia Germania Irlanda Malta Paesi Bassi Polonia Romania

Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

eu-puar-frv0283002-mr-rpe366-en.pdf