

ZOLETIL 100 (50 mg/mL + 50 mg/mL)

Registruotas

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

ZOLETIL 100 (50 mg/mL + 50 mg/mL)

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Katė

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

250.00 miligramai / 1.00 Flakonas

Pateikiama tik [Anglų](#)
250.00 miligramai / 1.00 Flakonas

Vaisto forma:

Liofilizatas injekciniam tirpalui

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos
(ATCvet) kodas:**

QN01AX99

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Croatia

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Kroatų](#)

Pateikiama tik [Kroatų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Virbac

Rinkodaros leidimo data:

27/01/2021

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Valdepharm

Atsakinga institucija:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Registracijos numeris:

UP/I-322-05/21-01/76

Registracijos statuso pasikeitimo data:

22/12/2025

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.