

# Zoletil 100 lyofilizát a rozpúšťadlo na prípravu injekčného roztoku

Awtorizzat

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride
- Water for injection

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

Zoletil 100 lyofilizát a rozpúšťadlo na prípravu injekčného roztoku

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speči li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ček](#) [Daniž](#) [Ġermaniž](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciž](#)  
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiž](#) [Rumen](#) [Finlandiž](#) [Žvediž](#) [Iżlandiž](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ček](#) [Daniž](#) [Ġermaniž](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciž](#)  
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiž](#) [Rumen](#) [Finlandiž](#) [Žvediž](#) [Iżlandiž](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-vini

Użu għal ġol-muskoli

## Dettalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)  
290.81 milligram(s) / 1.00 Vial

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)  
281.84 milligram(s) / 1.00 Vial

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 Vial

---

### Forma farmaċewtika:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Irlandiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Olandiż](#) [Pollakk](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Slovakk](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

### Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QN01AX99

---

### Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

### Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

---

### Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

### Disponibbli fi:

Slovakia

---

### Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Slovakk](#)

Disponibbli biss fi [Slovakk](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Virbac

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

25/06/2001

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Virbac

---

**Awtorità responsabbli:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

96/048/01-S

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

25/06/2001

---

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

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.