

ZOLETIL 100 (50 mg/ml + 50 mg/ml) lyophilisate and solvent for solution for injection for dogs and cats

Awtorizzat

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

ZOLETIL 100 (50 mg/ml + 50 mg/ml) lyophilisate and solvent for solution for injection for dogs and cats

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Użu għal ġol-vini

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
290.86 milligram(s) / 1.00 Bottle

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
281.88 milligram(s) / 1.00 Bottle

Forma farmaċewtika:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#) [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 [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Ireland

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

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

Bazi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

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

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

Virbac

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

15/04/2016

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Virbac

Awtorità responsabbli:

Health Products Regulatory Authority

Numru tal-awtorizzazzjoni:

VPA10988/099/002

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

15/04/2016

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Olandiz](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

FR/V/0283/002

Stati Membri Kkonċernati:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Olandiz](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Olandiz](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Olandiz](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Olandiz](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

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

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

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

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

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

Disponibbli biss fi [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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

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