

ZOLETIL 100, ΚΟΝΙΣ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorisert

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Product identification

Legemidlets navn:

ZOLETIL 100, ΚΟΝΙΣ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

katt

hund

Administrering:

Tilgjengelig bare i [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

250.00 milligram / 1.00 Hetteglass

Tilgjengelig bare i [English](#)

250.00 milligram / 1.00 Hetteglass

Legemiddelform:

Pulver og oppløsning til injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:**Intramuscular and intravenous use:**

- **katt**

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

- **hund**

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

EL

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Greek

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i English

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Marketing authorisation date:

11/04/1994

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

VIRBAC

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

144027/26-11-2019/K-0067102

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

13/12/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107721>