

ZOLETIL 50 (25 MG/ML + 25 MG/ML) LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

Autorisert

- Tiletamine hydrochloride
- Water for injection
- Zolazepam hydrochloride

Product identification

Legemidlets navn:

ZOLETIL 50 (25 MG/ML + 25 MG/ML) LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

katt

Administrering:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
145.43 milligram / 1.00 Flaske

Tilgjengelig bare i [English](#)
5.00 milliliter / 1.00 Flaske

Tilgjengelig bare i [English](#)
140.94 milligram / 1.00 Flaske

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær bruk:

- hund
- katt

Intravenøs bruk:

- hund
 - katt
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN01AX99

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

FR

Available in:

FR

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Marketing authorisation date:

13/01/2016

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighet:

National Veterinary Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

FR/V/7978320 6/2016

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

18/12/2020

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0283/001

Gjeldende medlemsstater:

FI Irland MT NL PL SE

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg og merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030211>