

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

Toegelaten

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kat

Hond

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Flacon

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 Flacon

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor oplossing voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:
QN01AX99

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Kroatië

Beschikbaar in:

Kroatië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)
Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Virbac

Handelsvergunningsdatum:

27/01/2021

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Valdepharm

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Vergunningsnummer:

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

Datum toelatingswijziging:

22/12/2025

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.