

ZOLETIL 100 (50 mg/ml+50 mg/ml) Liofilizado e solvente para solução injetável para cães e gatos

Toegelaten

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ZOLETIL 100 (50 mg/ml+50 mg/ml) Liofilizado e solvente para solução injetável para cães e gatos

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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:

Portugal

Beschikbaar in:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

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

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Virbac

Handelsvergunningsdatum:

1/10/1993

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

51641

Datum toelatingswijziging:

1/04/2018

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

Documenten

Combined File of all Documents

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