

Zoletil 100 (50 mg/ml+50 mg/ml) Lyophilisate and Solvent for Solution for Injection for Dogs and Cats

Toegelaten

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Zoletil 100 (50 mg/ml+50 mg/ml) Lyophilisate and Solvent for Solution for Injection for Dogs and Cats

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](#)
290.86 milligram(s) / 1.00 Fles

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
281.88 milligram(s) / 1.00 Fles

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel 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:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Beschikbaar in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Verpakkingsomschrijving:

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

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:

20/04/2016

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Vergunningsnummer:

Vm 05653/3048

Datum toelatingswijziging:

14/09/2023

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0283/002

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Finland Duitsland Ierland Malta Nederland Polen Roemenië

Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

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). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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