

ZOLETIL 50, KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorisert

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ZOLETIL 50, KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

katt

hund

Administrasjonsvei:

Bare tilgjengelig i [Spansk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

125.00 milligram / 1.00 Hetteglass

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

125.00 milligram / 1.00 Hetteglass

Legemiddelform:

Pulver og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuscular and intravenous use:

-

katt

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

-

hund

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Tilgjengelig i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Gresk

Bare tilgjengelig i Gresk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/04/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

39643/19/26-11-2019/K-0067101

Status for endring av markedsføringstillatelse:

12/12/2021

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet