

ZOLETIL 100 (50 mg/ml + 50 mg/ml) lyophilisate and solvent for solution for injection for dogs and cats

Autorisert

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ZOLETIL 100 (50 mg/ml + 50 mg/ml) lyophilisate and solvent for solution for injection for dogs and cats

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
290.86 milligram / 1.00 Flaske

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
281.88 milligram / 1.00 Flaske

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN01AX99

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Tilgjengelig i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/04/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10988/099/002

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/04/2016

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0283/002

Gjeldende medlemsstater:

AT FI DE Irland MT NL PL RO SE

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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

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