

Zoletil 100 250 mg - 250 mg Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Upoważniony

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Product identification

Nazwa leku:

Zoletil 100 250 mg - 250 mg Lyophilisat et solvant pour solution injectable
Zoletil 100 250 mg - 250 mg Lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie
Zoletil 100 250 mg - 250 mg Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer
Injektionslösung

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)
[Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)
[Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [Latvian](#)
[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Droga podania:

Podanie dożylnie
Podanie domięśniowe

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w Angielski
281.80 milligram(s) / 1.00 Fiolka

Dostępne wyłącznie w Angielski
290.80 milligram(s) / 1.00 Fiolka

Postać farmaceutyczna:

Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:

Podanie dożylnie:

- **Cat**
- **Dog**
- **Wild animals**

Podanie domięśniowe:

- **Dog**
 - **Cat**
 - **Wild animals**
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QN01AX99

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w Czech Estonian Angielski French Italian Latvian Portuguese
Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w Spanish Czech German Estonian Angielski French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Virbac

Marketing authorisation date:

17/10/1994

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

VIRBAC

Organ odpowiedzialny:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numer pozwolenia:

BE-V166896

Data zmiany statusu pozwolenia:

23/03/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075205>