

# Zoletil 50, (25 mg/ml+25 mg/ml) lyophilisate and solvent for solution for injection for dogs and cats

Dopuszczony

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Zoletil 50, (25 mg/ml+25 mg/ml) lyophilisate and solvent for solution for injection for dogs and cats

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie dożylnie  
Podanie domięśniowe

---

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
125.00 milligram(s) / 1.00 Fiolka

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
125.00 milligram(s) / 1.00 Fiolka

---

### Postać farmaceutyczna:

Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QN01AX99

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#)  
[portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#)  
[niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### Dostępne w:

Bulgaria

---

### Opis opakowania:

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

---

## Informacje dodatkowe

### Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Virbac

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

17/06/2007

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Virbac

---

**Organ odpowiedzialny:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numer pozwolenia:**

0022-2046

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

17/06/2007

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Ulotka dla pacjenta

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

oznakowanie opakowań

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