

ZOLETIL 50, ΚΟΝΙΣ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizado

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Product identification

Nome do medicamento:

ZOLETIL 50, ΚΟΝΙΣ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular ou intravenosa

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Frasco para injetáveis

Disponível apenas em [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Frasco para injetáveis

Forma farmacêutica:

Pó e solvente para solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular ou intravenosa:

• **Cat**

- Not applicable. no withdrawal period

• **Dog**

- Not applicable. no withdrawal period

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QN01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Greek](#)

Disponível apenas em [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Virbac

Marketing authorisation date:

11/04/1994

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

VIRBAC

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

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

Data de alteração do estado de autorização:

13/12/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107703>