

ZOLETIL 50 (25 MG/ML + 25 MG/ML) LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

Autorizado

- Tiletamine hydrochloride
- Water for injection
- Zolazepam hydrochloride

Product identification

Nome do medicamento:

ZOLETIL 50 (25 MG/ML + 25 MG/ML) LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

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

Via intravenosa

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

145.43 milligram(s) / 1.00 Frasco

Disponível apenas em [English](#)

5.00 mililitro(s) / 1.00 Frasco

Disponível apenas em [English](#)

140.94 milligram(s) / 1.00 Frasco

Forma farmacêutica:

Liofilizado e solvente para solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

- **Dog**
- **Cat**

Via intravenosa:

- **Dog**
 - **Cat**
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QN01AX99

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

França

Available in:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Virbac

Marketing authorisation date:

13/01/2016

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Virbac

Autoridade responsável:

National Veterinary Medicines Agency

Número da autorização:

FR/V/7978320 6/2016

Data de alteração do estado de autorização:

18/12/2020

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0283/001

Estados-Membros envolvidos:

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030211>