

ZOLETIL 50, ΚΟΝΙΣ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Oprávněný

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Product identification

Názov lieku:

ZOLETIL 50, ΚΟΝΙΣ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Dostupné len v [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Injekčná liekovka

Dostupné len v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Injekčná liekovka

Lieková forma:

Prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscular and intravenous use:

• **Cat**

- Not applicable. no withdrawal period

• **Dog**

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [Greek](#)

Dostupné len v [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Virbac

Marketing authorisation date:

11/04/1994

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

VIRBAC

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

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

Dátum zmeny stavu registrácie:

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>