

ZOLETIL 100, KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Auktoriserad

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Product identification

Läkemedlets namn:

ZOLETIL 100, KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Katt

Hund

Administreringsväg:

Finns tillgänglig endast på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Injektionsflaska

Finns tillgänglig endast på [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Injektionsflaska

Läkemedelsform:

Pulver och lösning till injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:**Intramuscular and intravenous use:**

- **Katt**

- Not applicable. no withdrawal period

- **Hund**

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Grekland

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på Greek

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på English

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Marketing authorisation date:

11/04/1994

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

VIRBAC

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

144027/26-11-2019/K-0067102

Datum för ändring av godkännandestatus:

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/600000107721>