

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

Godkänd

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Katt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
145.43 milligram(s) / 1.00 Flaska

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
140.94 milligram(s) / 1.00 Flaska

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, lösning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN01AX99

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Irland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Godkännandedatum:

15/04/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Virbac

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10988/099/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

15/04/2016

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0283/001

Berörda medlemsstater:

Finland Irland Nederländerna Polen Sverige

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

eu-puar-frv0283001-mr-rpe365-en.pdf