

## **A. ÉTIQUETAGE**

**MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR****ETUI****1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

ZOLETIL 100, Lyophilisat et solvant pour solution injectable  
Tiletamine base  
Zolazepam base

**2. LISTE DE LA DES SUBSTANCES ACTIVES**

Un flacon de produit reconstitué contient :  
Tiletamine base (sous forme de chlorhydrate) .....250 mg  
Zolazepam base (sous forme de chlorhydrate) .....250 mg

**3. FORME PHARMACEUTIQUE**

Lyophilisat et solvant pour solution injectable.

**4. TAILLE DE L'EMBALLAGE**

Boîte de 1 flacon de lyophilisat + 1 flacon de solvant  
Boîte de 10 flacons de lyophilisat + 10 flacons de solvant

**5. ESPÈCES CIBLES**

Chiens, chats et animaux sauvages

**6. INDICATIONS**

-

**7. MODE ET VOIES D'ADMINISTRATION**

Lire la notice avant utilisation.

**8. TEMPS D'ATTENTE**

Sans objet.

**9. MISES EN GARDE ÉVENTUELLES**

Lire la notice avant utilisation.

**10. DATE DE PÉREMPTION**

EXP {mois/année}

**11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION**

A conserver dans l'emballage extérieur ne dépassant pas 25°C.

Protéger d'une chaleur excessive.

La solution reconstituée peut être conservée 8 jours dans le flacon d'origine à l'abri de la lumière et à basse température (2°C – 8°C).

Après reconstitution, utiliser avant.....

**12. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT**

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

**13. LA MENTION «À USAGE VÉTÉRINAIRE» ET CONDITIONS OU RESTRICTIONS DE DÉLIVRANCE ET D'UTILISATION, LE CAS ÉCHÉANT**

À usage vétérinaire - A ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.

**14. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS »**

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

**15. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

VIRBAC

1ère avenue - 2065 m - LID

06516 - Carros (FRANCE)

**16. NUMÉRO D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

BE-V166896

**17. NUMÉRO DU LOT DE FABRICATION**

LOT {numéro}

**MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES PETITS CONDITIONNEMENTS PRIMAIRES****FLACON LYOPHILISAT****1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

ZOLETIL 100, lyophilisat  
Tiletamine base  
Zolazepam base

**2. QUANTITÉ DES SUBSTANCES ACTIVES**

Tiletamine base ..... 250 mg  
Zolazepam base ..... 250 mg

**3. CONTENU EN POIDS, EN VOLUME OU EN NOMBRE DE DOSES****4. VOIES D'ADMINISTRATION**

Voie intramusculaire  
Voie intraveineuse

**5. TEMPS D'ATTENTE****6. NUMÉRO DU LOT**

Lot {numéro}

**7. DATE DE PÉREMPTION**

EXP {mois/année}

**8. LA MENTION «À USAGE VÉTÉRINAIRE»**

À usage vétérinaire.

**MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES PETITS CONDITIONNEMENTS PRIMAIRE****FLACON SOLVANT****1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

ZOLETIL 100, solvant

**2. QUANTITÉ DE SUBSTANCE ACTIVE****3. CONTENU EN POIDS, EN VOLUME OU EN NOMBRE DE DOSES**

5 ml

**4. VOIES D'ADMINISTRATION**

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

**5. TEMPS D'ATTENTE****6. NUMÉRO DU LOT**

Lot {numéro}

**7. DATE DE PÉREMPTION**

EXP {mois/année}

**8. LA MENTION «À USAGE VÉTÉRINAIRE»**

À usage vétérinaire.