

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

Autorisé

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chien

Chat

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

145.43 milligram(s) / 1.00 Flacon

Disponible uniquement en [Anglais](#)

140.94 milligram(s) / 1.00 Flacon

---

### **Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et solvant pour solution injectable

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QN01AX99

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Irlande

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

### **Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

### **Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Virbac

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

15/04/2016

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Virbac

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA10988/099/001

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

15/04/2016

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0283/001

---

**États membres concernés:**

Finlande Irlande Pays-Bas Pologne Suède

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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