

# ZOLETIL 100 (50 MG/ML + 50 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 100 (50 MG/ML + 50 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  
290.86 milligram(s) / 1.00 Flacon

Disponible uniquement en Anglais  
281.88 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:**

Pologne

---

### **Disponible en:**

Pologne

---

### **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:**

9/01/2017

---

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

Virbac

---

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

2613

---

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

9/01/2017

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0283/002

---

**États membres concernés:**

Autriche Finlande Allemagne Irlande Malte Pays-Bas Pologne Roumanie  
Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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

## Documents

Etiquetage

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

### Résumé des caractéristiques du produit

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

### Notice

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