

# 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:**

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

### **Disponible en:**

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

### **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:**

20/04/2016

---

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

Virbac

---

**Autorité responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

Vm 05653/3048

---

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

14/09/2023

---

**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

Fichier combinant tous les documents

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

eu-puar-frv0283002-mr-rpe366-en.pdf