

# ZOLETIL 100 (50 MG/ML + 50 MG/ML) LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

Autorizzato

- Tiletamine hydrochloride
- Zolazepam hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

ZOLETIL 100 (50 MG/ML + 50 MG/ML) LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

### **Sotsanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Cane

Gatto

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
290.86 milligrammo(i) / 1.00 Flacone

Disponibile solo in [English](#)  
281.88 milligrammo(i) / 1.00 Flacone

---

### **Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e solvente per soluzione iniettabile

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QN01AX99

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Francia

---

### **Disponibile in:**

Francia

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

### **Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

### **Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Virbac

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

13/01/2016

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Virbac

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/1106431 4/2016

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

18/12/2020

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0283/002

---

**Stati membri interessati:**

Austria Finlandia Germania Irlanda Malta Paesi Bassi Polonia Romania

Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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