

# 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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

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

Package Leaflet and Labelling

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

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