

Zoletil Forte Vet pulver og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

Registrováno

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Zoletil Forte Vet pulver og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Kočka

Cesta podání:

Intravenózní podání

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 Injekční lahvička

Dostupné pouze v [English](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 Injekční lahvička

Léková forma:

Prášek a roztok pro injekční roztok

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QN01AX99

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Norsko

Dostupné v:

Norsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Norwegian](#)

Dostupné pouze v [Norwegian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Virbac

Datum registrace:

26/09/2003

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Virbac

Příslušný orgán:

Norwegian Medical Products Agency

Registrační číslo:

7872

Datum změny stavu registrace:

26/09/2003

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.