

Zoletil Vet pulver og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

Zugelassen

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Zoletil Vet pulver og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Durchstechflasche

Verfügbar nur in englisch
125.00 milligram(s) / 1.00 Durchstechflasche

Darreichungsform:

Pulver und Lösung zur Herstellung einer Injektionslösung

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QN01AX99

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Norwegen

Verfügbar in:

Norwegen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in Norwegian
Verfügbar nur in Norwegian

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

26/09/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

00-07871

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/09/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.