

Zoletil Forte Vet pulver og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

Registruotas

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Zoletil Forte Vet pulver og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Katė

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)
250.00 miligramai / 1.00 Flakonas

Pateikiama tik [Anglų](#)
250.00 miligramai / 1.00 Flakonas

Vaisto forma:

Milteliai ir tirpalas injekciniam tirpalui

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QN01AX99

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Norway

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Norwegian](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Virbac

Rinkodaros leidimo data:

26/09/2003

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Virbac

Atsakinga institucija:

Norwegian Medical Products Agency

Registracijos numeris:

7872

Registracijos statuso pasikeitimo data:

26/09/2003

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.