

Zoletil Forte Vet pulver og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

Autorisert

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Zoletil Forte Vet pulver og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

250.00 milligram / 1.00 Hetteglass

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
250.00 milligram / 1.00 Hetteglass

Legemiddelform:

Pulver og oppløsning til injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN01AX99

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NO

Tilgjengelig i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

Pulver (lyofilisat) og væske: Fargeløst type 1 hetteglass av glass, lukket med en gummipropp av bromobutyl og lokk av aluminium. Eske med 1 hetteglass med lyofilisat og 1 hetteglass med 5 ml sterilt vann til injeksjon.

Pulver (lyofilisat) og væske: Fargeløst type 1 hetteglass av glass, lukket med en gummipropp av bromobutyl og lokk av aluminium Eske med 10 hetteglass med lyofilisat og 10 hetteglass med 5 ml sterilt vann til injeksjon.

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/09/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

7872

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/09/2003

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Package Leaflet