

Synthadon 5 mg/ml solution for injection for dogs and cats

Autorizovaný

- Methadone hydrochloride

Product identification

Název léčivého přípravku:

Synthadon 5 mg/ml solution for injection for dogs and cats
Synthadon 5 mg/ml Injektionslösung für Katzen und Hunde

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes
Kočka

Způsob podání:

Intramuskulární podání
Intravenózní podání
Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulární podání:

- **Pes**
- **Kočka**

Intravenózní podání:

- **Pes**
- **Kočka**

Subkutánní podání:

- **Pes**
 - **Kočka**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QN02AC52

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Rakousko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

24/07/2014

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Produlab Pharma B.V.

Odpovědný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registrační číslo:

835670

Datum změny stavu registrace:

24/07/2014

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo postupu:

NL/V/0183/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Kypr Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Finsko Řecko Maďarsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko
Slovensko Španelsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Příbalová informace

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

Souhrn údajů o přípravku

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

Označení na obalu

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035939>