

Insistor 10 mg/ml solution for injection for dogs and cats

Autorizovaný

- Methadone hydrochloride

Product identification

Název léčivého přípravku:

Insistor 10 mg/ml solution for injection for dogs and cats
Insistor 10 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

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](#)
10.00 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):

QN02AC90

Právní status výdeje:

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

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Rakousko

Popis balení:

K dispozici pouze v [German](#)

K dispozici pouze v [German](#)

K dispozici pouze v [German](#)

K dispozici pouze v [German](#)

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:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

25/05/2018

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vetviva Richter GmbH

Odpovědný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registrační číslo:

838338

Datum změny stavu registrace:

25/05/2018

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo postupu:

NL/V/0235/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Itálie Lotyšsko Litva Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko

Slovinsko 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/600000033587>