

# Synthadon 10 mg/ml Solution for Injection for Cats and Dogs

Autorisiert

- Methadone hydrochloride

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

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

Synthadon 10 mg/ml Solution for Injection for Cats and Dogs

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

### **Zieltierart(en):**

Hund

Katze

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Withdrawal period by route of administration:****intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Hund**

- 

**Katze**

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Hund**

- 

**Katze**

**subkutane Anwendung:**

- 

**Hund**

- 

**Katze**

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QN02AC90

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

### Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### Zulassungsinhaber:

Le Vet. Beheer B.V.

---

### Marketing authorisation date:

14/10/2014

---

### Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

---

### Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

---

### Zulassungsnummer:

Vm 41821/3006

---

### Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/04/2021

---

### Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

---

### Verfahrensnummer:

NL/V/0183/002

---

### Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland Finnland

Frankreich Griechenland Ungarn Island Irland Italien Lettland Litauen  
Luxemburg Norwegen Polen Portugal Rumaenien Slowakei Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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