

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

Autorisé

- Methadone hydrochloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

Synthadon 10 mg/ml, injekcinis tirpalas katèms ir šunims

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chien

Chat

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QN02AC90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Lituanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

6/08/2014

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

LT/2/14/2239/001-006

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

25/09/2019

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0183/002

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande France  
Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Norvège  
Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

RV2239.pdf