

Synthadon 5 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Methadone hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Synthadon 5 mg/ml Oplossing voor injectie

Synthadon 5 mg/ml Solution injectable

Synthadon 5 mg/ml Injektionslösung

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](#)
5.00 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:

Belgique

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:

17/03/2015

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

Produlab Pharma B.V.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V471555

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/03/2015

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0183/001

États membres concernés:

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

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 10/02/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 10/02/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 17/08/2025

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

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