

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

Autorizzato

- Methadone hydrochloride

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

Insistor 10 mg/ml solution for injection for dogs and cats  
INSISTOR 10 mg/ml soluție injectabilă pentru câini și pisici

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cane  
Gatto

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare  
Uso endovenoso  
Uso sottocutaneo

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)  
10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

### Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso intramuscolare:**

- Cane
- Gatto

**Uso endovenoso:**

- Cane
- Gatto

**Uso sottocutaneo:**

- Cane
  - Gatto
- 

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QN02AC90

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Romania

---

**Available in:**

Romania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

17/02/2021

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

230027

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

6/07/2023

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0235/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia  
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia  
Lituania Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna  
Svezia Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033604>