

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

Pilnvarots

- Methadone hydrochloride

Product identification

Zāļu nosaukums:

Synthadon 5 mg/ml solution for injection for dogs and cats
Synthadon 5 mg/ml Injektionslösung für Katzen und Hunde

Aktīvā viela:

Pieejams tikai [English](#)

Mērķa sugas:

Suns
Kaķis

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai
intravenozai lietošanai
subkutānai lietošanai

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai [English](#)
5.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Zāļu forma:

Šķīdums injekcijām

Withdrawal period by route of administration:

intramuskulārai lietošanai:

- **Suns**
- **Kaķis**

intravenozai lietošanai:

- **Suns**
- **Kaķis**

subkutānai lietošanai:

- **Suns**
 - **Kaķis**
-

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:

QN02AC52

Piegādes juridiskais statuss:

Recepšu veterinārās zāles

Reģistrācijas statuss:

Derīga

Authorised in:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Pieteikums hibrīdām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(3) pants)

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

24/07/2014

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

Produlab Pharma B.V.

Atbildīgā iestāde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Atļaujas numurs:

835670

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

24/07/2014

Atsauces dalībvalsts:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Atļaujas piešķiršanas procedūras numurs:

NL/V/0183/001

Attiecīgās dalībvalstis:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Čehija

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Zāļu apraksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035939>