

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

Geautoriseerd

- Methadone hydrochloride

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Synthadon 5 mg/ml solution for injection for dogs and cats
Synthadon vet. 5 mg/ml stungulyf, lausn fyrir ketti og hunda

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond
Kat

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Intraveneus gebruik
Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

-

Hond

-

Kat

Intraveneus gebruik:

-

Hond

-

Kat

Subcutaan gebruik:

-

Hond

-

Kat

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN02AC52

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

IJsland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

16/09/2014

Productielocaties partijvrijgifte:

Produlab Pharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Icelandic Medicines Agency

Toelatingsnummer:

IS/2/14/012/01

Wijzigingsdatum status toelating:

30/08/2019

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0183/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland Griekenland

Hongarije IJsland Italië Letland Litouwen Luxemburg Noorwegen Polen
Portugal Roemenië Slowakije Zweden
Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035954>