

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

Oprávnený

- Methadone hydrochloride

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

INSISTOR 10 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PERROS Y GATOS

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Anatomico-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN02AC90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliancky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Španielsko

Dostupné v:

Španielsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliancky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetviva Richter GmbH

Dátum registrácie lieku:

4/06/2018

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vetviva Richter GmbH

Zodpovedný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Číslo registrácie:

3664 ESP

Dátum zmeny stavu registrácie:

5/06/2018

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0235/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko
Fínsko Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Island Írsko Taliansko
Lotyšsko Litva Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko
Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.