

Fentadon 50 µg/ml, Injektionslösung für Hunde

Zugelassen

- Fentanyl citrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Fentadon 50 microgram/ml, solution for injection for dogs

Fentadon 50 µg/ml, Injektionslösung für Hunde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

78.50 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektions-/Infusionslösung

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QN02AB03

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Eurovet Animal Health B.V.

Zulassungsdatum:

28/02/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401495.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/03/2017

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0155/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Frankreich Deutschland Italien Luxemburg
Norwegen Polen Portugal Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litalisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Combined File of all Documents

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 7/02/2025

[Herunterladen](#)

108332 PAR.pdf