

Fentadon 50 microgram/ml, solution for injection for dogs

Zugelassen

- Fentanyl citrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Fentadon 50 microgram/ml, solution for injection for dogs

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 Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN02AB03

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Schweden

Verfügbar in:

Schweden

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:

21/02/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

Zuständige Behörde:

Swedish Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

44985

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/02/2013

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 litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

108332 PAR.pdf