

Fentadon 50 microgram/ml, solution for injection for dogs

Autorizado

- Fentanyl citrate

Product identification

Nombre del medicamento:

Fentadon 50 microgram/ml, solution for injection for dogs

Fentadon 50 microgram/ml oplossing voor injectie voor honden

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía intravenosa

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

78.50 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intravenosa:

- Perros

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QN02AB03

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Países Bajos

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

7/03/2012

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 108332

Fecha del cambio de estado de la autorización:

28/01/2022

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0155/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Francia Alemania Italia Luxemburgo Noruega
Polonia Portugal España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

108332 PAR.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036776>