

# FENTADON 50 microgramos/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PERROS

Autorizado

- Fentanyl citrate

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

Fentadon 50 microgram/ml, solution for injection for dogs  
FENTADON 50 microgramos/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PERROS

---

### **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:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

España

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

23/04/2012

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autoridad responsable:**

(AEMPS)

---

**Número de autorización:**

2519 ESP

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

23/04/2012

---

**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](http://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.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

108332 PAR.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036784>