

Fentadon 50 Microgram/ml, Solution for Injection for Dogs

Autorizado

- Fentanyl citrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Fentadon 50 Microgram/ml, Solution for Injection for Dogs

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
78.50 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable y para perfusión

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QN02AB03

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

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

Descripción del formato:

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](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Eurovet Animal Health B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

27/02/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 16849/3014

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/01/2019

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

108332 PAR.pdf