

Fentadon 50 µg/ml Solution injectable

Autorisé

- Fentanyl citrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Fentadon 50 microgram/ml, solution for injection for dogs

Fentadon 50 µg/ml Oplossing voor injectie

Fentadon 50 µg/ml Solution injectable

Fentadon 50 µg/ml Injektionslösung

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

78.50 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

- Chien

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN02AB03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dechra Regulatory B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/03/2012

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V416026

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/03/2012

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0155/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Danemark France Allemagne Italie Luxembourg Norvège
Pologne Portugal Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

[Télécharger](#)

108332 PAR.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036793>