

Fentadon 50 microgram/ml, solution for injection for dogs

Viðurkennt

- Fentanyl citrate

Product identification

Heiti lyfs:

Fentadon 50 microgram/ml, solution for injection for dogs

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur

Íkomuleið:

Til notkunar í bláæð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

78.50 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í bláæð:

• Hundur

ATC flokkun (dýralyf):

QN02AB03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Bretland (Norður-Írland)

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

27/02/2012

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Eurovet Animal Health B.V.

Ábyrgt yfirvald:

VMD

Markaðsleyfisnúmer:

16849/4031

Dagsetning leyfisbreytingar:

27/02/2012

Umsjónarland (RMS):

Holland

Númer verkferlis:

NL/V/0155/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Danmörk Frakkland Þýskaland Ítalía Lúxemborg Noregur
Pólland Portúgal Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

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

Documents

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

108332 PAR.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036786>