

Fentadon 50 microgram/ml, solution for injection for dogs

Autorizzato

- Fentanyl citrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Fentadon 50 microgram/ml, solution for injection for dogs

FENTADON 50 MICROGRAMMES/ML SOLUTION INJECTABLE/INFUSION POUR CHIENS

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

78.50 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile o per infusione

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN02AB03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Eurovet Animal Health B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/12/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/8676602 1/2012

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/01/2017

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0155/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Danimarca Francia Germania Italia Lussemburgo Norvegia
Polonia Portogallo Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

108332 PAR.pdf