

Fentadon 50 µg/ml Oplossing voor injectie

Toegelaten

- Fentanyl citrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

78.50 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie / infusie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN02AB03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dechra Regulatory B.V.

Handelsvergunningsdatum:

21/03/2012

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Eurovet Animal Health B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V416026

Datum toelatingswijziging:

21/03/2012

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0155/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Denemarken Frankrijk Duitsland Italië Luxemburg
Noorwegen Polen Portugal Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

108332 PAR.pdf