

# Fentadon 50 microgram/ml, solution for injection for dogs

Geautoriseerd

- Fentanyl citrate

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

Fentadon 50 microgram/ml, solution for injection for dogs  
FENTADON

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Hond

---

**Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik

---

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
78.50 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intraveneus gebruik:**

- Hond

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QN02AB03

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**Valid

---

**Authorised in:**Italië

---

**Package description:**Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**Eurovet Animal Health B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

31/10/2012

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

MINSAL

---

**Toelatingsnummer:**

104343

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

31/10/2012

---

**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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036779>