

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

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:

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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:

27/02/2012

Productielocaties partijvrijgifte:

Eurovet Animal Health B.V.

Verantwoordelijke instantie:

VMD

Toelatingsnummer:

16849/4031

Wijzigingsdatum status toelating:

27/02/2012

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

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/600000036786>