

Fentadon 50 microgram/ml, solution for injection for dogs

Autorizado

- Fentanyl citrate

Product identification

Nome do medicamento:

Fentadon 50 microgram/ml, solution for injection for dogs

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)
78.50 micrograma(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via intravenosa:**

- Dog
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QN02AB03

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Luxemburgo

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Swedish](#)

[Islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

21/03/2012

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridade responsável:

Le Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Número da autorização:

V 914/12/04/1135

Data de alteração do estado de autorização:

21/03/2012

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0155/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Dinamarca França Alemanha Itália Luxemburgo Noruega
Polónia Portugal Espanha Suécia

Disponível apenas em [Estónio](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

108332 PAR.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036780>