

# Recudon 2.5 mg/ml + 0.125 mg/ml solution for injection for horses and dogs

Registrováno

- Levomethadone hydrochloride
- Fenpipramide hydrochloride

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Recudon 2.5 mg/ml + 0.125 mg/ml solution for injection for horses and dogs

Recudon 2,5 mg/ml + 0,125 mg/ml solution injectable pour chevaux et chiens

Recudon 2,5 mg/ml + 0,125 mg/ml oplossing voor injectie voor paarden en honden

Recudon 2,5 mg/ml + 0,125 mg/ml Injektionslösung für Pferde und Hunde

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Pes

Kůň

### Cesta podání:

Intravenózní podání

Intramuskulární podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.13 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Léková forma:

Injekční roztok

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Intravenózní podání:

- 

#### Kůň

- Maso. 3 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QN02AC52

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

### Stav registrace:

Valid

---

### Registrováno v:

Belgie

---

### Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Datum registrace:**

5/10/2023

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Příslušný orgán:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Registrační číslo:**

BE-V661869

---

**Datum změny stavu registrace:**

5/10/2023

---

**Referenční členský stát:**

Nizozemsko

---

**Číslo procedury:**

NL/V/0384/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#) [Finsko](#) [Francie](#) [Německo](#) [Řecko](#) [Maďarsko](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Norsko Polsko Portugalsko  
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Generic of:**

600000004401

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na  
adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.