

# Recudon 5 mg/ml + 0,25 mg/ml Injektionslösung für Pferde und Hunde

Autorisiert

- Levomethadone hydrochloride
- Fenpipramide hydrochloride

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

Recudon 5 mg/ml + 0.25 mg/ml solution for injection for horses and dogs

Recudon 5 mg/ml + 0,25 mg/ml solution injectable pour chevaux et chiens

Recudon 5 mg/ml + 0,25 mg/ml oplossing voor injectie voor paarden en honden

Recudon 5 mg/ml + 0,25 mg/ml Injektionslösung für Pferde und Hunde

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

### Zieltierart(en):

Pferd

Hund

### Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

0.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

- 

**Hund**

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QN02AC52

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Belgien

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

5/10/2023

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

BE-V661870

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/10/2023

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0384/002

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik  
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn  
Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal  
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documents

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/11/2023

[Herunterladen](#)

### Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

### Etikettierung

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/11/2023

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/11/2023

Herunterladen

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986353>