

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

Autorisiert

- Levomethadone

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 oplossing voor injectie voor paarden en honden

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Pferd
Hund

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English
4.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intravenöse Anwendung:

- **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 3 day

- **Hund**

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

QN02AC52

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Niederlande

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

10/07/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alfasan Nederland B.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 129742

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/02/2024

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0384/001-002/DC

Betroffene Mitgliedstaaten:

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

Verfügbar nur 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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986351>