

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

Autorisiert

- Levomethadone

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Recudon Vet 2,5/0,125 mg/ml Stungulyf, lausn Handa hestum og hundum

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Pferd

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

2.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intravenöse Anwendung:**

- Hund
- Pferd

- Fleisch und Innereien. 3 day

intramuskuläre Anwendung:

- 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:

Island

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](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

18/12/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alfasan Nederland B.V.

Zuständige Behörde:

Icelandic Medicines Agency

Zulassungsnummer:

IS/2/23/015/01

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/12/2023

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0384/001

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986396>