

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

Zugelassen

- Levomethadone hydrochloride
- Fenpipramide hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Hund

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

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

QN02AC52

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Alfasan Nederland B.V.

Zulassungsdatum:

28/08/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alfasan Nederland B.V.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

4384/x/23 NÉBIH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/08/2023

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 [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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