

# 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:**

Tschechische Republik

---

**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:**

9/10/2023

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

96/047/23-C

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

9/10/2023

---

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

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Combined File of all Documents

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