

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

Autorizado

- Levomethadone hydrochloride
- Fenpipramide hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Recudon 5 mg/ml + 0.25 mg/ml solution for injection for horses and dogs
Recudon, 5 mg/ml + 0,25 mg/ml, injekcinis tirpalas arkliams ir šunims

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos
Perros

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.25 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Meat and offal. 3 Día

-

Perros

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN02AC52

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Alfasan Nederland B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

1/08/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Alfasan Nederland B.V.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/23/2767/001-004

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/08/2023

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0384/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania
Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986369>