

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

Volitatud

- Levomethadone hydrochloride
- Fenpipramide hydrochloride

## Ravimi identifitseerimine

### Ravimi nimetus:

Recudon Vet 2,5 mg/ml + 0,125 mg/ml injektsjonsvæske, oppløsning til hest og hund  
Recudon 2.5 mg/ml + 0.125 mg/ml solution for injection for horses and dogs

### Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)  
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

### Loomaliigid:

koer  
hobune

### Manustamisviis:

Intravenoosne  
Intramuskulaarne

# Ravimiandmed

## Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

0.13 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## Ravimvorm:

Süstelahus

---

## Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

### Intravenoosne:

- 

#### **hobune**

- liha ja söödavad koed. 3 day

---

## Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QN02AC52

---

## Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

---

## Müügiloo staatus:

Valid

---

## Müügiluba riikides:

Norra

---

## Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

---

# Lisateave

**Loa liik:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Müügiloa hoidja:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Müügiloa kuupäev:**

25/08/2023

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Vastutav asutus:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Müügiloa number:**

22-14646

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

25/08/2023

---

**Viiteliikmesriik:**

Holland

---

**Müügiloomenetluse number:**

NL/V/0384/001

---

**Asjaomased liikmesriigid:**

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome  
Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu  
Luksemburg Norra Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania  
Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

---

**Generic of:**

600000004401

---

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

## Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.