

# Recudon 5 mg/ml + 0,25 mg/ml solution injectable pour chevaux et chiens

Autorisé

- Levomethadone

## Product identification

### Dénomination du médicament:

Recudon 5 mg/ml + 0.25 mg/ml solution for injection for horses and dogs  
Recudon 5 mg/ml + 0,25 mg/ml solution injectable pour chevaux et chiens  
Recudon 5 mg/ml + 0,25 mg/ml oplossing voor injectie voor paarden en honden  
Recudon 5 mg/ml + 0,25 mg/ml Injektionslösung für Pferde und Hunde

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Cheval  
Chien

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

## Product details

### Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
4.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Withdrawal period by route of administration:****Voie intraveineuse:****. Cheval**

- Viande et abats. 3 day

**. Chien****Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QN02AC52

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Belgique

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

Médicaments vétérinaires génériques - changement de dosage (article 10(1)(a) du règlement (UE) 2019/6)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

5/10/2023

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V661870

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

5/10/2023

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0384/001-002/DC

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie  
Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie  
Lituanie Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie  
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 17/11/2023

[Télécharger](#)

## Notice du conditionnement et étiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 17/11/2023

[Télécharger](#)

## Notice

français (PDF)

Publié le: 17/11/2023

[Télécharger](#)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986353>