

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

Autorisé

- Levomethadone hydrochloride
- Fenpipramide hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Recudon 2,5 mg/ml + 0,125 mg/ml injekčný roztok pre kone a psy

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Cheval

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.13 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Cheval

- Viande et abats. 3 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN02AC52

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Alfasan Nederland B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/12/2023

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Alfasan Nederland B.V.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/035/DC/23-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/12/2023

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0384/001

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)

Generic of:

600000004401

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

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