

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 Vet 2,5/0,125 mg/ml Stungulyf, lausn Handa hestum og hundum

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Cheval

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance active / 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:

-

Chien

-

Cheval

- Viande et abats. 3 day

Voie intramusculaire:

-

Chien

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

QN02AC52

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Islande

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:

18/12/2023

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

Alfasan Nederland B.V.

Autorité responsable:

Icelandic Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

IS/2/23/015/01

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/12/2023

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986396>