

# Recudon 5.0 mg/ml + 0.25 mg/ml solution for injection for horses and dogs

Autorisé

- Levomethadone hydrochloride
- Fenpipramide hydrochloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

Recudon 5.0 mg/ml + 0.25 mg/ml solution for injection for horses and dogs

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Cheval

Chien

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
0.25 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:**

Irlande

---

**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 - 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.

---

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

17/07/2023

---

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

Alfasan Nederland B.V.

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA10980/027/002

---

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

17/07/2023

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0384/002

---

**États membres concernés:**

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

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.