

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

Autorizzato

- Levomethadone

Product identification

Denominazione del medicinale:

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 Injektionslösung für Pferde und Hunde

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.20 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso endovenoso:**

- Cane
- Cavallo

- carne e visceri. 3 giorno

Uso intramuscolare:

- Cane
-

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN02AC52

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

17/07/2023

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Alfasan Nederland B.V.

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

V7009070.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/07/2023

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0384/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia
Lituania Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia
Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986387>