

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

Igaliotas

- Levomethadone hydrochloride
- Fenpipramide hydrochloride

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Recudon 5 mg/ml + 0.25 mg/ml solution for injection for horses and dogs
Recudon 5,0+0,25 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Žirgas

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

5.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [English](#)
0.25 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į veną:

-

Žirgas

- Mėsa ir subproduktai. 3 day

-

Šuo

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos
(ATCvet) kodas:**

QN02AC52

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Mišraus vaisto paraiška - stiprumo pasikeitimas, pagal Reglamento (ES) 2019/6 19(1)(a) straipsnį

Registruotojas:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

10/07/2024

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Alfasan Nederland B.V.

Atsakinga institucija:

Danish Medicines Agency

Registracijos pažymėjimo numeris:

67560

Registracijos statuso pasikeitimo data:

10/07/2024

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

NL/V/0384/002

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ruminija

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Documents

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986357>