

Recudon, 5 mg/ml + 0,25 mg/ml, injekcinis tirpalas arkliams ir šunims

Registruotas

- Levomethadone hydrochloride
- Fenpipramide hydrochloride

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Recudon, 5 mg/ml + 0,25 mg/ml, injekcinis tirpalas arkliams ir šunims

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Žirgas

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų
5.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
0.25 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į veną:

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.

-

Šuo

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

QN02AC52

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų
Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

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

Registruotojas:

Alfasan Nederland B.V.

Rinkodaros leidimo data:

1/08/2023

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Alfasan Nederland B.V.

Atsakinga institucija:

State Food And Veterinary Service

Registracijos numeris:

LT/2/23/2767/001-004

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/08/2023

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

NL/V/0384/002

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Rumunija

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

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

Dokumentai

Combined File of all Documents