

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

Toegelaten

- Levomethadone hydrochloride
- Fenpipramide hydrochloride

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

Recudon 5 mg/ml + 0,25 mg/ml Injektionslösung für Pferde und Hunde

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Paard

Hond

### **Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
0.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Intraveneus gebruik:**

- 

**Paard**

- Meat and offal. 3 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QN02AC52

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)  
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Duitsland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

4/08/2023

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Vergunningsnummer:**

V7009071.00.00

---

**Datum toelatingswijziging:**

4/08/2023

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0384/002

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland  
Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland  
Litouwen Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije  
Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.