

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

Geautoriseerd

- Levomethadone

## Product identification

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

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 solution for injection for horses and dogs

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

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

Hond

Paard

---

### **Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik

Intramusculair gebruik

---

## Product details

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

Alleen beschikbaar in [English](#)

2.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intraveneus gebruik:**

- Hond

- Paard

- Meat and offal. 3 day

**Intramusculair gebruik:**

- Hond

---

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

:

QN02AC52

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Ierland

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

17/07/2023

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Toelatingsnummer:**

VPA10980/027/001

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

17/07/2023

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0384/001

---

**Betrokken lidstaten:**

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

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986395>