

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

Geautoriseerd

- Levomethadone hydrochloride
- Fenpipramide hydrochloride

Product identification

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 oldatos injekció lovak és kutyák részére

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Hond

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intraveneus gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 3 day

-

Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN02AC52

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Hongarije

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

28/08/2023

Productielocaties partijvrijgifte:

Alfasan Nederland B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Toelatingsnummer:

4384/x/23 NÉBIH ÁTI

Wijzigingsdatum status toelating:

28/08/2023

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986364>