

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

Autorisert

- Levomethadone hydrochloride
- Fenpipramide hydrochloride

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

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 raztopina za injiciranje za konje in pse

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

hund

hest

### Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Intramuskulær bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
2.50 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
0.13 milligram / 1.00 milliliter

---

### Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Intravenøs bruk:

- 

**hest**

- Slakt. 3 dag

---

### Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN02AC52

---

### Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

---

### Autorisert i:

SI

---

### Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

24/08/2023

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Godkjenningsnummer:**

DC/V/0781/001

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

24/08/2023

---

**Referanse medlemsstat:**

NL

---

**Prosedyrenummer:**

NL/V/0384/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU IS Irland IT LV LT  
LU NO PL PT RO SI SI ES SE

---

**Generic of:**

600000004401

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.