

# Recudon 5.0 mg/ml + 0.25 mg/ml solution for injection for horses and dogs

Autorizado

- Levomethadone hydrochloride
- Fenpipramide hydrochloride

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Recudon 5 mg/ml + 0.25 mg/ml solution for injection for horses and dogs  
Recudon 5.0 mg/ml + 0.25 mg/ml solution for injection for horses and dogs

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)  
Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intravenosa

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

0.25 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Solução injetável

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via intravenosa:

- 

#### Horse

- Meat and offal. 3 dia

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN02AC52

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Irlanda

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

17/07/2023

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número da autorização:**

VPA10980/027/002

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

17/07/2023

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0384/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia  
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia  
Luxemburgo Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia  
Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)