

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

Oprávněný

- Levomethadone

## Product identification

### Názov lieku:

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 oplossing voor injectie voor paarden en honden

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intravenózne použitie

Intramuskulárne použitie

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
2.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčný roztok

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Intravenózne použitie:

- **Dog**
- **Horse**
  - Meat and offal. 3 day

#### Intramuskulárne použitie:

- **Dog**
- 

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN02AC52

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Authorised in:

Holandsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)  
Dostupné len v [English](#)  
Dostupné len v [English](#)  
Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

10/07/2023

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

**Číslo registrácie:**

REG NL 129741

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

6/02/2024

---

**Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0384/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko  
Fínsko Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Island Írsko Taliansko  
Lotyšsko Litva Luxembursko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko  
Slovensko Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986380>