

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

Godkänd

- Levomethadone hydrochloride
- Fenpipramide hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Recudon 5 mg/ml + 0,25 mg/ml инжекционен разтвор за коне и кучета

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst

Hund

Administreringsväg:

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Häst

- Meat and offal. 3 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN02AC52

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Bulgarien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Alfasan Nederland B.V.

Godkännandedatum:

11/07/2023

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkännandennummer:

0022-3199

Datum för ändring av godkännandestatus:

11/07/2023

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0384/002

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland
Finland Frankrike Tyskland Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen
Luxemburg Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien
Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.