

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

Godkänd

- Levomethadone hydrochloride
- Fenpipramide hydrochloride

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Hund

Häst

### Administreringsväg:

Intravenös användning

Intramuskulär användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

0.13 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:

Slovenien

---

### 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:**

24/08/2023

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

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

---

**Godkännandenummer:**

DC/V/0781/001

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

24/08/2023

---

**Referensmedlemsstat:**

Nederländerna

---

**Procedurnummer:**

NL/V/0384/001

---

**Berörda medlemsstater:**

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

---

**Generic of:**

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://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.