

Recocam 20 mg/ml - Solution for injection

Registrováno

- Meloxicam

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Recocam 20 mg/ml - Solution for injection

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Kůň

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Injekční lahvička

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuskulární podání:**

-

Skot

- Maso. 15 day 15 days

- Milk. 5 day 5 days

-

Kůň

- Maso. 5 day 5 days

-

Prase

- Maso. 5 day 5 days

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 15 day 15 days

- Milk. 5 day 5 days

-

Kůň

- Maso. 5 day 5 days

-

Prase

- Maso. 5 day 5 days

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 15 day 15 days

- Milk. 5 day 5 days

-

Kůň

- Maso. 5 day 5 days

-

Prase

- Maso. 5 day 5 days

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QM01AC06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko ,
Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,
Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bimeda Animal Health Limited

Datum registrace:

13/09/2011

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Produlab Pharma B.V.

Cross Vetpharm Group Limited

Příslušný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

9/03/2023

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 13/05/2026

Stážení

ema-puar-recocam-v-2247-par-en.pdf