

Recocam 20 mg/ml - Solution for injection

Zugelassen

- Meloxicam

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Recocam 20 mg/ml - Solution for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Durchstechflasche

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 15 Tag 15 days

- Milch. 5 Tag 5 days

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 5 Tag 5 days

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 5 Tag 5 days

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 15 Tag 15 days

- Milch. 5 Tag 5 days

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 5 Tag 5 days

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 5 Tag 5 days

subkutane Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 15 Tag 15 days

- Milch. 5 Tag 5 days

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 5 Tag 5 days

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 5 Tag 5 days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QM01AC06

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumaenien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Bimeda Animal Health Limited

Zulassungsdatum:

13/09/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Cross Vetpharm Group Limited

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/03/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 27/01/2026

[Herunterladen](#)

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