

# Loxicom 20 mg/ml - Solution for injection (cattle, pigs, horses)

Autorizado

- Meloxicam

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Loxicom 20 mg/ml - Solution for injection (cattle, pigs, horses)

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Caballos

Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramuscular:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 15 Día 15 days

- Milk. 5 Día 5 days

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 5 Día 5 days

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 5 Día 5 days

**Vía intravenosa:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 15 Día 15 days

- Milk. 5 Día 5 days

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 5 Día 5 days

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 5 Día 5 days

**Vía subcutánea:**

- 

### **Bovino**

- Meat and offal. 15 Días 15 days

- Milk. 5 Días 5 days

- 

### **Caballos**

- Meat and offal. 5 Días 5 days

- 

### **Porcino**

- Meat and offal. 5 Días 5 days

---

## **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QM01AC06

---

## **Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

## **Autorizado en:**

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Disponible en:**

Alemania , Bélgica , Chipre , Dinamarca , España , Finlandia , Grecia , Irlanda , Italia , Luxemburgo , Países Bajos , Polonia , Portugal , República Checa , Rumania; Rumanía , Suecia , United Kingdom (Northern Ireland)

---

## **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

10/02/2009

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

### **Autoridad responsable:**

European Commission

---

### **Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

13/07/2011

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 6/11/2025

[Descargar](#)

ema-puar-loxicom-v-141-var-x-0009-en.pdf

ema-puar-loxicom-v-141-par-en.pdf

ema-puar-loxicom-v-141-var-x-0005-en.pdf

ema-puar-loxicom-v-141-var-x-0003-en.pdf