

Recocam 20 mg/ml - Solution for injection

Müügiloaga

- Meloxicam

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Recocam 20 mg/ml - Solution for injection

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) English

Loomaliigid:

veis

hobune

sig

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Intravenoosne

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

20.00 milligram(s) / 1.00 Viaal

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 15 day 15 days

- Milk. 5 day 5 days

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 5 day 5 days

-

sig

- liha ja söödavad koed. 5 day 5 days

Intravenoosne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 15 day 15 days

- Milk. 5 day 5 days

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 5 day 5 days

-

sig

- liha ja söödavad koed. 5 day 5 days

Subkutaanne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 15 day 15 days

- Milk. 5 day 5 days

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 5 day 5 days

-

sig

- liha ja söödavad koed. 5 day 5 days

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QM01AC06

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Austria , Belgia , Bulgaaria , Horvaatia , Küpros , Tšehhi , Taani , Eesti , Soome , Prantsusmaa , Saksamaa , Kreeka , Ungari , Island , Iirimaa , Itaalia , Läti , Liechtenstein , Leedu , Luksemburg , Malta , Holland , Norra , Poola , Portugal , Rumeenia , Slovakkia , Sloveenia , Hispaania , Rootsi , Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Bimeda Animal Health Limited

Müügiloa kuupäev:

13/09/2011

Partii vabastamise tootmiskohad:

Produlab Pharma B.V.

Cross Vetpharm Group Limited

Vastutav asutus:

European Commission

Müügiloa number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

9/03/2023

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

eesti (PDF)

Avaldatud: 13/05/2026

Lae alla

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