

# Recocam 20 mg/ml - Solution for injection

Autorisé

- Meloxicam

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Recocam 20 mg/ml - Solution for injection

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Cheval

Porc

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Flacon

---

## **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

## **Temps d'attente par voie d'administration:**

### **Voie intramusculaire:**

•

#### **Bovins**

- Viande et abats. 15 day 15 days

- Lait. 5 day 5 days

•

#### **Cheval**

- Viande et abats. 5 day 5 days

•

#### **Porc**

- Viande et abats. 5 day 5 days

### **Voie intraveineuse:**

•

#### **Bovins**

- Viande et abats. 15 day 15 days

- Lait. 5 day 5 days

•

#### **Cheval**

- Viande et abats. 5 day 5 days

•

#### **Porc**

- Viande et abats. 5 day 5 days

### **Voie sous-cutanée:**

- 

### **Bovins**

- Viande et abats. 15 day 15 days

- Lait. 5 day 5 days

- 

### **Cheval**

- Viande et abats. 5 day 5 days

- 

### **Porc**

- Viande et abats. 5 day 5 days

---

#### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QM01AC06

---

#### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

#### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

#### **Autorisé en:**

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

#### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

13/09/2011

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Produlab Pharma B.V.

Cross Vetpharm Group Limited

---

**Autorité responsable:**

European Commission

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

9/03/2023

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 27/01/2026

Télécharger

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