

Emdocam 20 mg/ml - Solution for injection

Autorisé

- Meloxicam

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Emdocam 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](#)

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:

Emdoka

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/08/2011

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

Produlab Pharma B.V.

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:

18/08/2011

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 26/11/2025

[Télécharger](#)

ema-puar-emdocam-v-2283-par-en.pdf

ema-puar-emdocam-v-2283-var-x13-en.pdf

ema-puar-emdocam-v-2283-var-x12-en.pdf