

# Emdocam 5 mg/ml - Solution for injection (cattle, pigs)

Autorisé

- Meloxicam

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Emdocam 5 mg/ml - Solution for injection (cattle, pigs)

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en Anglais

5.00 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

- 

**Porc**

- Viande et abats. 5 day 5 days

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 15 day 15 days

- 

**Porc**

- Viande et abats. 5 day 5 days

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 15 day 15 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:**

26/04/2021

---

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: 26/11/2025

[Télécharger](#)

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

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

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