

# Recocam 20 mg/ml - Solution for injection

Heimilað

- Meloxicam

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Recocam 20 mg/ml - Solution for injection

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Svín

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Hettuglas

## Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

---

### Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

#### Til notkunar í vöðva:

•

##### Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 15 dagar 15 days

- Mjólk. 5 dagar 5 days

•

##### Hestur

- Kjöt og innmatur. 5 dagar 5 days

•

##### Svín

- Kjöt og innmatur. 5 dagar 5 days

#### Til notkunar í bláæð:

•

##### Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 15 dagar 15 days

- Mjólk. 5 dagar 5 days

•

##### Hestur

- Kjöt og innmatur. 5 dagar 5 days

•

##### Svín

- Kjöt og innmatur. 5 dagar 5 days

#### Til notkunar undir húð:

- 

### **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 15 dagar 15 days

- Mjólk. 5 dagar 5 days

- 

### **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 5 dagar 5 days

- 

### **Svín**

- Kjöt og innmatur. 5 dagar 5 days

---

## **ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QM01AC06

---

## **Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

## **Staða leyfis:**

Gilt

---

## **Heimilað í:**

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

---

## **Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

# Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

13/09/2011

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Produlab Pharma B.V.

Cross Vetpharm Group Limited

---

**Ábyrgt yfirvald:**

European Commission

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

9/03/2023

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 27/01/2026

Sækja

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