

# Recocam 20 mg/ml - Solution for injection

Autorizzato

- Meloxicam

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Recocam 20 mg/ml - Solution for injection

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Cavallo

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 Flaconcino

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 15 giorno 15 days

- latte. 5 giorno 5 days

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 5 giorno 5 days

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 5 giorno 5 days

**Uso endovenoso:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 15 giorno 15 days

- latte. 5 giorno 5 days

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 5 giorno 5 days

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 5 giorno 5 days

**Uso sottocutaneo:**

- 

### **bovini**

- carni e frattaglie. 15 giorno 15 days

- latte. 5 giorno 5 days

- 

### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 5 giorno 5 days

- 

### **Suino**

- carni e frattaglie. 5 giorno 5 days

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QM01AC06

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

13/09/2011

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Produlab Pharma B.V.

Cross Vetpharm Group Limited

---

**Autorità responsabile:**

European Commission

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

9/03/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Publicato il: 13/05/2026

Scaricamento

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