

Recocam 20 mg/ml - Solution for injection

Toegelaten

- Meloxicam

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Recocam 20 mg/ml - Solution for injection

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Paard

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Flacon

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 15 day 15 days

- Milk. 5 day 5 days

-

Paard

- Meat and offal. 5 day 5 days

-

Varken

- Meat and offal. 5 day 5 days

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 15 day 15 days

- Milk. 5 day 5 days

-

Paard

- Meat and offal. 5 day 5 days

-

Varken

- Meat and offal. 5 day 5 days

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 15 day 15 days

- Milk. 5 day 5 days

-

Paard

- Meat and offal. 5 day 5 days

-

Varken

- Meat and offal. 5 day 5 days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QM01AC06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland , Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië , Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen , Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bimeda Animal Health Limited

Handelsvergunningsdatum:

13/09/2011

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Produlab Pharma B.V.

CROSS VETPHARM GROUP Ltd.

Verantwoordelijke instantie:

European Commission

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

9/03/2023

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 11/07/2025

Downloaden

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