

# Emdocam 20 mg/ml - Solution for injection

Autorisert

- Meloxicam

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Emdocam 20 mg/ml - Solution for injection

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

hest

gris

---

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

20.00 milligram / 1.00 Hetteglass

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Intramuskulær bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 15 dag 15 days

- Milk. 5 dag 5 days

- 

**hest**

- Slakt. 5 dag 5 days

- 

**gris**

- Slakt. 5 dag 5 days

**Intravenøs bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 15 dag 15 days

- Milk. 5 dag 5 days

- 

**hest**

- Slakt. 5 dag 5 days

- 

**gris**

- Slakt. 5 dag 5 days

**Subkutan bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 15 dag 15 days

- Milk. 5 dag 5 days

- 

**hest**

- Slakt. 5 dag 5 days

- 

**gris**

- Slakt. 5 dag 5 days

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QM01AC06

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Emdoka

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

18/08/2011

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

European Commission

---

**Godkjenningsnummer:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

18/08/2011

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 26/11/2025

[Nedlasting](#)

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