

Recocam 20 mg/ml - Solution for injection

Autorizado

- Meloxicam

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Recocam 20 mg/ml - Solution for injection

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

20.00 miligrama(s) / 1.00 Frasco para injetáveis

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 15 dia 15 days

- Milk. 5 dia 5 days

-

Horse

- Meat and offal. 5 dia 5 days

-

Pig

- Meat and offal. 5 dia 5 days

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 15 dia 15 days

- Milk. 5 dia 5 days

-

Horse

- Meat and offal. 5 dia 5 days

•

Pig

- Meat and offal. 5 dia 5 days

Via subcutânea:

•

Cattle

- Meat and offal. 15 dia 15 days

- Milk. 5 dia 5 days

•

Horse

- Meat and offal. 5 dia 5 days

•

Pig

- Meat and offal. 5 dia 5 days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM01AC06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia ,
Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia ,
Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia ,
Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia ,
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bimeda Animal Health Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

13/09/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Produlab Pharma B.V.

Cross Vetpharm Group Limited

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

9/03/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 13/05/2026

[Descarregar](#)

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