

Recocam 20 mg/ml - Solution for injection

Godkänd

- Meloxicam

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Recocam 20 mg/ml - Solution for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Injektionsflaska

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 15 dygn 15 days

- Milk. 5 dygn 5 days

-

Häst

- Meat and offal. 5 dygn 5 days

-

Svin

- Meat and offal. 5 dygn 5 days

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 15 dygn 15 days

- Milk. 5 dygn 5 days

-

Häst

- Meat and offal. 5 dygn 5 days

-

Svin

- Meat and offal. 5 dygn 5 days

Subkutan användning:

•

Nöt

- Meat and offal. 15 dygn 15 days

- Milk. 5 dygn 5 days

•

Häst

- Meat and offal. 5 dygn 5 days

•

Svin

- Meat and offal. 5 dygn 5 days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QM01AC06

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bimeda Animal Health Limited

Godkännandedatum:

13/09/2011

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Produlab Pharma B.V.

Cross Vetpharm Group Limited

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/03/2023

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 13/05/2026

Ladda ner

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