

File downloaded on 2026-06-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/700000099208>

# PYROCAM 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND HORSES

Разрешен

- Meloxicam

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

PYROCAM 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND HORSES

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

говеда

кон

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Интравенозно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

•

**свиня**

- Meat and offal. 5 day

**Подкожно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 15 day

- Milk. 5 day

**Интравенозно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 15 day

- Milk. 5 day

•

**кон**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТCvet) Код:**

QM01AC06

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски

Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

France

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски  
Налично само в Английски  
Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

HuVepharma

---

**Дата на разрешение за търговия:**

12/06/2024

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Biovet AD

---

**Отговорен орган:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

FR/V/6634275 3/2024

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

12/06/2024

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0471/001

---

**Засегнатата държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански  
Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian



За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

eu-puar-frv0471001-mr-rpe867-en.pdf