

File downloaded on 2026-06-15

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/cs/700000099219>

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

Registrováno

- Meloxicam

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

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

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Prase

Skot

Kůň

### Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Intravenózní podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Injekční roztok

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Intramuskulární podání:**

•

**Prase**

- Maso. 5 day

**Subkutánní podání:**

•

**Skot**

- Maso. 15 day

- Mléko. 5 day

**Intravenózní podání:**

•

**Skot**

- Maso. 15 day

- Mléko. 5 day

•

**Kůň**

- Maso. 5 day

- Mléko. no withdrawal period

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

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QM01AC06

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Řecko

---

**Dostupné v:**

Řecko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

HuVepharma

---

**Datum registrace:**

16/12/2024

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Biovet AD

---

**Příslušný orgán:**

National Organization For Medicines

---

**Registrační číslo:**

151515/17-12-2024/K-0255102

---

**Datum změny stavu registrace:**

16/12/2024

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo procedury:**

FR/V/0471/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko

Malta Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko

Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

[Norwegian](#)

---

**Generic of:**

[600000001532](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

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