

# Pyrocam 20 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine und Pferde

Zugelassen

- Meloxicam

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Pyrocam 20 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine und Pferde

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

**Zieltierarten:**

Schwein

Rind

Pferd

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

intravenöse Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

**subkutane Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

- Milch. 5 Tag

**intravenöse Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

- Milch. 5 Tag

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

- Milch. no withdrawal period

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

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QM01AC06

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

HuVepharma

---

**Zulassungsdatum:**

1/07/2024

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Biovet AD

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

842209

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/07/2024

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0471/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik  
Dänemark Estland Finnland Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien  
Lettland Litauen Luxemburg Malta Niederlande Norwegen Polen Portugal  
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Generic of:**

600000001532

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

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