

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

Zugelassen

- Meloxicam

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

PYROCAM 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND HORSES  
Pyrocam 20 mg/ml injektionsvæske, opløsning

### 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

---

**Abgaberegellung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Dänemark

---

**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:**

3/06/2024

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Biovet AD

---

**Zuständige Behörde:**

Danish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

69166

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

3/06/2024

---

**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

---

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