

PYROCAM 20 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, PORCINO Y CABALLOS

Autorizado

- Meloxicam

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PYROCAM 20 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, PORCINO Y CABALLOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino
Bovino
Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía subcutánea
Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 5 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 15 Día

- Milk. 5 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 15 Día

- Milk. 5 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 5 Día

- Milk. no withdrawal period

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

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios
(ATCvet):**

QM01AC06

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

HuVepharma

Fecha de autorización de comercialización:

14/06/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet AD

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

4318 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/06/2024

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0471/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania
Luxemburgo Malta Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Generic of:

[600000001532](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado