

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

Autorizado

- Meloxicam

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

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

---

**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:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Estonia

---

**Disponible en:**

Estonia

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

HuVepharma

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/07/2024

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Biovet AD

---

**Autoridad responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Número de autorización:**

1160024

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/07/2024

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

[eu-puar-frv0471001-mr-rpe867-en.pdf](#)