

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
Pyrocam 20 mg/ml solução injetável para bovinos, suínos e cavalos

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:

Portugal

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:

21/06/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet AD

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1645/01/24DFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/06/2024

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

Combined File of all Documents

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