

# PYROCAM 20 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, PORCINS, ET CHEVAUX

Autorisé

- Meloxicam

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

PYROCAM 20 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, PORCINS, ET CHEVAUX

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

### **Espèces cibles:**

Porc  
Bovins  
Cheval

### **Voie d'administration:**

Voie intramusculaire  
Voie sous-cutanée  
Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

- 

**Porc**

- Viande et abats. 5 day

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 15 day

- Lait. 5 day

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 15 day

- Lait. 5 day

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 5 day

- Lait. no withdrawal period

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

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QM01AC06

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Disponible en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

HuVepharma

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

12/06/2024

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Biovet AD

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/6634275 3/2024

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

12/06/2024

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0471/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie  
Finlande Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie  
Luxembourg Malte Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie  
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Generic of:**

600000001532

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

français (PDF)

Publié le: 15/10/2025

Télécharger

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