

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:

Belgique

Disponible en:

Belgique

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:

19/08/2024

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

Biovet AD

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V663101

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/08/2024

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

Télécharger

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

Télécharger

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)