

File downloaded on 2026-04-22

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/is/700000099234>

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

Heimilað

- Meloxicam

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Svín  
Nautgripir  
Hestur

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva  
Til notkunar undir húð  
Til notkunar í bláæð

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar í vöðva:**

- 

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

**Til notkunar undir húð:**

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

- Mjólk. 5 dagar

**Til notkunar í bláæð:**

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

- Mjólk. 5 dagar

- 

**Hestur**

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

- Mjólk. no withdrawal period

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

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QM01AC06

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Slóvenía

---

**Fáanlegt í:**

Slóvenía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

HuVepharma

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

20/08/2024

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Biovet AD

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

DC/V/0793/002

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

20/08/2024

---

**Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

**Ferilsnúmer:**

FR/V/0471/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland  
Finnland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen  
Lúxemborg Malta Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía  
Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

---

**Generic of:**

600000001532

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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