

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 stjórnsýslu:

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 (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QM01AC06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

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:

21/06/2024

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Biovet AD

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

1645/01/24DFVPT

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/06/2024

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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

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