

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

Toegelaten

- Meloxicam

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Varken

Rund

Paard

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Intraveneus gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Intramusculair gebruik:**

•

**Varken**

- Meat and offal. 5 day

**Subcutaan gebruik:**

•

**Rund**

- Meat and offal. 15 day

- Milk. 5 day

**Intraveneus gebruik:**

•

**Rund**

- Meat and offal. 15 day

- Milk. 5 day

•

**Paard**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. no withdrawal period

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

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QM01AC06

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Litouwen

---

**Beschikbaar in:**

Litouwen

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

HuVepharma

---

**Handelsvergunningsdatum:**

26/06/2024

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Biovet AD

---

**Verantwoordelijke instantie:**

State Food And Veterinary Service

---

**Vergunningsnummer:**

LT/2/24/2825/001-003

---

**Datum toelatingswijziging:**

26/06/2024

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0471/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland  
Finland Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen  
Luxemburg Malta Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije  
Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Generic of:**

[600000001532](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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