

# 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:**

Zweden

---

**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:**

9/08/2024

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Biovet AD

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Vergunningsnummer:**

64451

---

**Datum toelatingswijziging:**

9/08/2024

---

**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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

## Etikettering

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