

Pyrocam 20 mg/ml solution for injection

Autorisert

- Meloxicam

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Pyrocam 20 mg/ml solution for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris
storfe
hest

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk
Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
20.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

gris

- Slakt. 5 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 15 dag

- Melk. 5 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 15 dag

- Melk. 5 dag

-

hest

- Slakt. 5 dag

- Melk. no withdrawal period

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AC06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Tilgjengelig i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

HuVepharma

Markedsføringsgodkjenningsdato:

17/05/2024

Tilvirker for batchfrigivelse:

Biovet AD

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10782/045/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/05/2024

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0471/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI DE EL HU Irland IT LV LT LU MT
NL NO PL PT RO SI SI ES SE

Generic of:

600000001532

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

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