

File downloaded on 2026-04-27

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/700000099209>

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

Autorisert

- Meloxicam

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

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

---

**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:**

AT

---

**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:**

1/07/2024

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Biovet AD

---

**Ansvarlig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

842209

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

1/07/2024

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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