

File downloaded on 2026-07-09

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/700000099233>

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

Godkänd

- Meloxicam

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Svin

Nöt

Häst

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Intravenös användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intramuskulär användning:**

•

**Svin**

- Meat and offal. 5 dygn

**Subkutan användning:**

•

**Nöt**

- Meat and offal. 15 dygn

- Milk. 5 dygn

**Intravenös användning:**

•

**Nöt**

- Meat and offal. 15 dygn

- Milk. 5 dygn

•

**Häst**

- Meat and offal. 5 dygn

- Milk. no withdrawal period

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

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QM01AC06

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Slovakien

---

**Tillgänglig i:**

Slovakien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska litauiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

HuVepharma

---

**Godkännandedatum:**

9/05/2025

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Biovet AD

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkännandenummer:**

96/001/DC/25-S

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

9/05/2025

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Procedurnummer:**

FR/V/0471/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland

Finland Tyskland Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen

Luxemburg Malta Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien

Slovenien Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

---

**Generic of:**

600000001532

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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