

# 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:**

Slovenien

---

**Tillgänglig i:**

Slovenien

---

**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:**

20/08/2024

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Biovet AD

---

**Ansvarig myndighet:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Godkännandenummer:**

DC/V/0793/002

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

20/08/2024

---

**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

Produktresumé

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

Bipacksedel

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

## Märkningstext

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