

ALGENAMIC 40 mg/ml solution for injection for cattle, pigs, dogs and cats

Registrováno

- Tolfenamic acid

Identifikace přípravku

Název léčiva:

ALGENAMIC 40 mg/ml solution for injection for cattle, pigs, dogs and cats

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot
Prase
Pes
Kočka

Cesta podání:

Intramuskulární podání
Intravenózní podání
Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. no withdrawal period

Meat and offal: 12 days intramuscular use / 4 days intravenous use

- Mléko. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

-

Prase

- Maso. 16 day

-

Skot

- Maso. no withdrawal period

Meat and offal: 12 days intramuscular use / 4 days intravenous use

- Mléko. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. no withdrawal period

Meat and offal: 12 days intramuscular use / 4 days intravenous use

- Mléko. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

•

Skot

- Maso. no withdrawal period

Meat and offal: 12 days intramuscular use / 4 days intravenous use

- Mléko. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QM01AG02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Polsko

Popis balení:

Dostupné pouze v Polish

Dostupné pouze v Polish

Dostupné pouze v Polish

Dostupné pouze v Polish

Dostupné pouze v Polish

Dostupné pouze v Polish

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Vetpharma Animal Health S.L.

Datum registrace:

8/02/2022

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Mevet S.A.

Příslušný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registrační číslo:

3159

Datum změny stavu registrace:

8/02/2022

Referenční členský stát:

Španělsko

Číslo procedury:

ES/V/0382/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Chorvatsko Kypr Francie Německo Řecko Itálie Polsko
Portugalsko Rumunsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.