

ALGENAMIC 40 mg/ml solution for injection

Autorizovaný

- Tolfenamic acid

Product identification

Název léčivého přípravku:

ALGENAMIC 40 mg/ml solution for injection

ALGENAMIC 40 mg / ml ενέσιμο διάλυμα

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Prase

Pes

Kočka

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulární podání:****• Skot**

- Maso. no withdrawal period

Meat and offal: 12 days intramuscular use / 4 days intravenous use; Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

- Mléko. no withdrawal period

Meat and offal: 12 days intramuscular use / 4 days intravenous use; Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

• Prase

- Maso. 16 day

• Pes**• Kočka****Intravenózní podání:****• Skot**

- Maso. no withdrawal period

Meat and offal: 12 days intramuscular use / 4 days intravenous use; Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

- Mléko. no withdrawal period

Meat and offal: 12 days intramuscular use / 4 days intravenous use; Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

• Prase

- Maso. 16 day

• Pes**• Kočka****Subkutánní podání:****• Skot**

- Maso. no withdrawal period

Meat and offal: 12 days intramuscular use / 4 days intravenous use; Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

- Mléko. no withdrawal period

Meat and offal: 12 days intramuscular use / 4 days intravenous use; Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

- **Prase**

- Maso. 16 day

- **Pes**

- **Kočka**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QM01AG02

Právní status výdeje:

K dispozici pouze v [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Kypr

Available in:

Kypr

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Vetpharma Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Mevet S.A.U.

Odpovědný orgán:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Registrační číslo:

CY00847V

Datum změny stavu registrace:

3/10/2021

Referenční členský stát:

Španělsko

Číslo postupu:

ES/V/0382/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Chorvatsko Kypr Francie Německo Řecko Itálie Polsko Portugalsko Rumunsko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082917>