

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

Zugelassen

- Tolfenamic acid

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Schwein

Hund

Katze

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

- Milch. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

- 

##### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

- 

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

- Milch. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

#### **intravenöse Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

- Milch. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

•

### **Rind**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

- Milch. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QM01AG02

---

### **Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Griechenland

---

### **Verfügbar in:**

Griechenland

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Zulassungsdatum:**

7/11/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Mevet S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

105058/08-11-2021/K-0244001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

3/03/2022

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0382/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Kroatien Zypern Frankreich Deutschland Griechenland  
Italien Polen Portugal Rumaenien

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.