

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

Heimilað

- Tolfenamic acid

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

- Mjólk. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

- Mjólk. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

- Mjólk. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

- Mjólk. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QM01AG02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Vetpharma Animal Health S.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

9/09/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Mevet S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

402749.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

9/09/2021

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0382/001

Þáttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Króatía Kýpur Frakkland Þýskaland Grikkland Ítalía Pólland
Portúgal Rúmenía

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.