

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

Autorizzato

- Tolfenamic acid

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini  
Suino  
Cane  
Gatto

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare  
Uso endovenoso  
Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

40.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

- 

##### **bovini**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

- latte. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

- 

##### **Suino**

- carni e frattaglie. 16 giorno

- 

##### **bovini**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

- latte. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

#### **Uso endovenoso:**

- 

##### **bovini**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

- latte. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

•

**bovini**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

- latte. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QM01AG02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Polonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

8/02/2022

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Mevet S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

3159

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

8/02/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0382/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Croazia Cipro Francia Germania Grecia Italia Polonia  
Portogallo Romania

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.