

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

Registruotas

- Tolfenamic acid

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

ALGENAMIC 40 mg/ml solution for injection for cattle, pigs, dogs and cats
ALGENAMIC 40 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, porci, câiniși pisici

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai
Kiaulė
Šuo
Katė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis
Leisti į veną
Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

40.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

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

- Pienas. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 16 d.

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

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

- Pienas. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

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

- Pienas. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

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

- Pienas. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QM01AG02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Rumunija

Galima įsigyti:

Rumunija

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Vetpharma Animal Health S.L.

Rinkodaros leidimo data:

29/09/2021

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Mevet S.A.

Atsakinga institucija:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registracijos numeris:

210148

Registracijos statuso pasikeitimo data:

13/01/2025

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

ES/V/0382/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Graikų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Rumunija

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.