

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

Toegelaten

- Tolfenamic acid

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

ALGENAMIC 40 mg/ml Injektionslösung

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

-

Varken

- Meat and offal. 16 day

-

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

-

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QM01AG02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Duitsland

Beschikbaar in:

Duitsland

Verpakingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetpharma Animal Health S.L.

Handelsvergunningsdatum:

9/09/2021

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Mevet S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

402749.00.00

Datum toelatingswijziging:

9/09/2021

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0382/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Kroatië Cyprus Frankrijk Duitsland Griekenland Italië
Polen Portugal Roemenië

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.