

ALGENAMIC 40 mg/ml solution for injection

Autorisert

- Tolfenamic acid

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ALGENAMIC 40 mg/ml solution for injection

ALGENAMIC 40 mg/ml

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe

gris

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

40.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Slakt. no withdrawal period

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

-

gris

- Slakt. 16 dag

-

hund

-

storfe

- Melk. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. no withdrawal period

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

-

storfe

- Melk. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

Subkutan bruk:

-

hund

•

katt

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AG02

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetpharma Animal Health S.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/09/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:

Mevet S.A.

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

402749.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/09/2021

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0382/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE HR Kypros FR DE EL IT PL PT RO

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082909>