

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

Autorizado

- Tolfenamic acid

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

ALGENAMIC 40 mg / ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, χοίρους, σκύλους και γάτες

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

40.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

-

Cattle

- 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

-

Pig

- Meat and offal. 16 dia

-

Cattle

- 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

Via intravenosa:

-

Cattle

- 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

-

Cattle

- 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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM01AG02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Chipre

Disponibilidade:

Chipre

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetpharma Animal Health S.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

3/10/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Mevet S.A.

Autoridade responsável:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número da autorização:

CY00847V

Data da alteração do estado de autorização:

3/10/2021

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0382/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Croácia Chipre França Alemanha Grécia Itália Polónia
Portugal Roménia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.