



TEXTOS DE ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

Caja – 20 ml

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

TOLFEDIAN solución inyectable
Ácido tolfenámico

2. CANTIDAD DE (LAS) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)

Cada ml contiene:

Sustancia activa:

Ácido tolfenámico 40,0 mg

3. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN NÚMERO DE DOSIS

20 ml

4. VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía intravenosa, intramuscular o subcutánea
Lea el prospecto antes de usar

5. TIEMPO(S) DE ESPERA

Bovino:

Inyección intramuscular:

Carne: 12 días

Leche: cero horas

Inyección intravenosa:

Carne: 4 días

Leche: 24 horas

Porcino:

Carne: 16 días

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-01-11



6. NÚMERO DE LOTE

Lote:

7. FECHA DE CADUCIDAD

CAD:

Una vez abierto, utilizar antes de 28 días.

Fecha límite de utilización:

8. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

9. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

SUPER'S DIANA, S.L.

Ctra. C-17, km 17

08150 PARETS DEL VALLÈS (Barcelona)

ESPAÑA

10. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

3811 ESP



DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

Caja – 100 ml / 250 ml

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

TOLFEDIAN solución inyectable
Ácido tolfenámico

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)

Cada ml contiene:

Sustancia activa:

Ácido tolfenámico 40,0 mg

Excipientes:

Alcohol bencílico (E 1519) 10,4 mg

Formaldehído sulfoxilato de sodio 5,0 mg

Otros excipientes, c.s.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución inyectable

4. TAMAÑO DEL ENVASE

100 ml

250 ml

5. ESPECIES DE DESTINO

Bovino, porcino, perros y gatos

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía intravenosa, intramuscular o subcutánea
Lea el prospecto antes de usar



8. TIEMPO(S) DE ESPERA

Bovino:

Inyección intramuscular:

Carne: 12 días

Leche: cero horas

Inyección intravenosa:

Carne: 4 días

Leche: 24 horas

Porcino:

Carne: 16 días.

9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI PROCEDE(N)

Lea el prospecto antes de usar

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD:

Una vez abierto, utilizar antes de 28 días.

Fecha límite de utilización:

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar el vial en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz.

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Administración exclusiva por el veterinario (en caso de administración intravenosa) o bajo su supervisión y control.



14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

SUPER'S DIANA, S.L.
Ctra. C-17, km 17
08150 PARETS DEL VALLÈS (Barcelona)
ESPAÑA

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

3811 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote:



DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL ENVASE PRIMARIO

Vial – 20 ml

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

TOLFEDIAN solución inyectable
Ácido tolfenámico

2. CANTIDAD DE (LAS) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)

COMPOSICIÓN POR ml

Sustancia activa:

Ácido tolfenámico40,0 mg

3. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN NÚMERO DE DOSIS

20 ml

4. VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía intravenosa, intramuscular o subcutánea
Lea el prospecto antes de usar

5. TIEMPO(S) DE ESPERA

Bovino:

IM: carne: 12 días; leche: cero horas

IV: carne: 4 días; leche: 24 horas

Porcino:

Carne: 16 días

6. NÚMERO DE LOTE

Lote:

7. FECHA DE CADUCIDAD

CAD:

Una vez abierto, utilizar antes de 28 días

Fecha límite de utilización:



8. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

9. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

SUPER'S DIANA, S.L.

10. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

3811 ESP



DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL ENVASE PRIMARIO

Vial – 100 ml / 250 ml

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

TOLFEDIAN solución inyectable
Ácido tolfenámico

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)

COMPOSICIÓN POR ml

Sustancia activa:

Ácido tolfenámico40,0 mg

3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución inyectable

4. TAMAÑO DEL ENVASE

100 ml
250 ml

5. ESPECIES DE DESTINO

Bovino, porcino, perros y gatos

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía intravenosa, intramuscular o subcutánea
Lea el prospecto antes de usar

8. TIEMPO(S) DE ESPERA

Bovino:



IM: carne: 12 días; leche: cero horas

IV: carne: 4 días; leche: 24 horas

Porcino:

Carne: 16 días

9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI PROCEDE(N)

Lea el prospecto antes de usar

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD:

Una vez abierto, utilizar antes de 28 días

Fecha límite de utilización:

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar el vial en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz.

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Administración exclusiva por el veterinario (en caso de administración intravenosa) o bajo su supervisión y control.

14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

SUPER'S DIANA, S.L.

Ctra. C-17, km 17

08150 PARETS DEL VALLÈS (Barcelona)



ESPAÑA

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

3811 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote: