

TOLFENAMIC ACID VMD 40 mg/ml - Solution for injection

Разрешен

- Tolfenamic acid

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

TOLFENAMIC ACID VMD 40 mg/ml - Solution for injection

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

куче

котка

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 12 day 12 days

- Milk. 0 hour 0 hours

- Meat and offal. 4 day 4 days

- Milk. 24 hour 24 hours

•

свиня

- Meat and offal. 16 day 16 days

Интравенозно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 12 day 12 days

- Milk. 0 hour 0 hours

- Meat and offal. 4 day 4 days

- Milk. 24 hour 24 hours

•

свиня

- Meat and offal. 16 day 16 days

Подкожно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 12 day 12 days

- Milk. 0 hour 0 hours

- Meat and offal. 4 day 4 days

- Milk. 24 hour 24 hours

•

свиня

- Meat and offal. 16 day 16 days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QM01AG02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Valid

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

VMD N.V.

VMD N.V.

VMD N.V.

Дата на разрешение за търговия:

3/02/2025

3/02/2025

3/02/2025

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

V.M.D.

Laboratoires Biove

Отговорен орган:

European Commission

European Commission

European Commission

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

3/02/2025

3/02/2025

3/02/2025

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

български (PDF)

Публикувано на: 7/05/2025

Свали

ema-puar-v6234-tolfenamicacidvmd-initial-en.pdf