

File downloaded on 2026-07-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000054995>

TOLFEDINE CS

Разрешен

- Tolfenamic acid

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

TOLFEDINE CS

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамукулно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía IM 12 días/Vía IV 4 días

•

свиня

- Meat and offal. 16 day

•

говеда

- Milk. no withdrawal period Leche: Vía IM cero horas/Vía IV 24 horas

Интравенозно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía IM 12 días/Vía IV 4 días

•

говеда

- Milk. no withdrawal period Leche: Vía IM cero horas/Vía IV 24 horas

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

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Spain

Описание на опаковката:

Налично само в [Испански](#)

Налично само в [Испански](#)

Налично само в [Испански](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Vetoquinol Especialidades Veterinarias S.A.

Дата на разрешение за търговия:

23/03/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

1261 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

23/03/1999

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

Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.