

File downloaded on 2026-04-29

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/cs/600000064599>

Tolfine

Registrováno

- Tolfenamic acid

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Tolfine

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. 12 day

- Mléko. 0 hour

-

Prase

- Maso. 16 day

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 4 day

- Mléko. 24 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QM01AG02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Irsko

Dostupné v:

Irsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Vetoquinol Ireland Limited

Datum registrace:

4/02/2000

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10983/031/001

Datum změny stavu registrace:

4/02/2000

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.