

TOLFEDINE CS, 40mg/ml, Injekční roztok

Registrováno

- Tolfenamic acid

Identifikace přípravku

Název léčiva:

TOLFEDINE CS, 40mg/ml, Injekční roztok

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Prase

Cesta podání:

Intravenózní podání

Intramuskulární 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:

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 4 day
- Mléko. 1 day

Intramuskulární podání:

-

Prase

- Maso. 4 day

-

Skot

- Maso. 12 day
- Mléko. 12 hour

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

QM01AG02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Dostupné v:

Česko

Popis balení:

sklo injekční lahvička 1 x 50.0 ml typ I
sklo injekční lahvička 1 x 100.0 ml typ I
sklo injekční lahvička 1 x 250.0 ml typ I

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 s.r.o.

Datum registrace:

29/04/2004

Výrobní místa s propouštěním šarží:

VEETOQUINOL BLOWET Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/112/04-C

Datum změny stavu registrace:

12/01/2010

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu