

Tolfine 40 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

Autoriseret

- Tolfenamic acid

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Tolfine 40 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. 12 dag

- Milk. 1 dag 1 slaukšanas reize pēc ievadīšanas

•

Svin

- Meat and offal. 16 dag

Intravenøs anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. 4 dag

- Milk. 24 hour

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QM01AG02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Latvia

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Vetoquinol S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

13/11/2003

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighed:

Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

V/NRP/08/1583

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

13/11/2003

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.