

# Tolfine 80 mg/ml solution for injection for cattle

Zugelassen

- Tolfenamic acid

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Tolfine 80 mg/ml solution for injection for cattle

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
intramuskuläre Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 20 Tag
- Milch. 0 Stunde

**intravenöse Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 12 Stunde

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QM01AG02

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Griechenland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Vetoquinol S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

29/09/2022

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetoquinol S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

102454/30-09-2022/K-0249401

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

29/09/2022

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0661/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland Finnland  
Frankreich Deutschland Griechenland Italien Lettland Litauen Luxemburg  
Niederlande Polen Portugal Slowakei Slowenien Spanien

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.