

TOLFENAMIC ACID VMD 40 mg/ml - Solution for injection

Zugelassen

- Tolfenamic acid

Produktidentifikation

Arzneimittel:

TOLFENAMIC ACID VMD 40 mg/ml - Solution for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Hund
Katze
Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 12 Tag 12 days

- Milch. 0 Stunde 0 hours

- Fleisch und Innereien. 4 Tag 4 days

- Milch. 24 Stunde 24 hours

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 16 Tag 16 days

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 12 Tag 12 days

- Milch. 0 Stunde 0 hours

- Fleisch und Innereien. 4 Tag 4 days

- Milch. 24 Stunde 24 hours

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 16 Tag 16 days

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 12 Tag 12 days
- Milch. 0 Stunde 0 hours
- Fleisch und Innereien. 4 Tag 4 days
- Milch. 24 Stunde 24 hours

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 16 Tag 16 days

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
Zulassung gültig
Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien ,

Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik ,
Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn ,
Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta ,
Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien ,
Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

VMD N.V.

VMD N.V.

VMD N.V.

Zulassungsdatum:

3/02/2025

3/02/2025

3/02/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

V.M.D.

Laboratoires Biove

Zuständige Behörde:

European Commission

European Commission

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/02/2025

3/02/2025

3/02/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 7/05/2025

[Herunterladen](#)

ema-puar-v6234-tolfenamicacidvmd-initial-en.pdf