

TOLFEDOL, 40 mg/ml, solution for injection for cattle, pigs, cats and dogs

Zugelassen

- Tolfenamic acid

Produktidentifikation

Arzneimittel:

TOLFEDOL, 40 mg/ml, solution for injection for cattle, pigs, cats and dogs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Hund

Schwein

Katze

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
- Milch. 0 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 24 Stunde

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

QM01AG02

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

S P Veterinaria S.A.

Zulassungsdatum:

18/06/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

S P Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/6409545 3/2015

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/01/2021

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0344/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Frankreich Deutschland Portugal Rumänien Slowakei Spanien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Package Leaflet and Labelling

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.