

File downloaded on 2026-05-27

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000073085>

# TOLFEDINE 60mg

Zugelassen

- Tolfenamic acid

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

TOLFEDINE 60mg

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Hund

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
60.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

---

**Darreichungsform:**

Tablette

---

**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:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID5) 96 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Blisterpackung (Aluminium; Polyvinylchlorid) mit 96 Tablette

(ID4) 8 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Blisterpackung (Aluminium; Polyvinylchlorid) mit 8 Tablette

(ID3) 384 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Blisterpackung (Aluminium; Polyvinylchlorid) mit 384 Tablette

(ID2) 192 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Blisterpackung (Aluminium; Polyvinylchlorid) mit 192 Tablette

(ID1) 16 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Blisterpackung (Aluminium; Polyvinylchlorid) mit 16 Tablette

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Vetoquinol S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

30/11/1993

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetoquinol S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

24002.01.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

23/07/2001

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente