

TOLFINE 40 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo in prašiče

Zugelassen

- Tolfenamic acid

Produktidentifikation

Arzneimittel:

TOLFINE 40 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo in prašiče

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 12 Tag Meso in organi: intramuskularno: 12 dni
- Milch. 1 Tag intramuskularno: 1 molža.

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 16 Tag Meso in organi: 16 dni.

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 4 Tag intravensko: 4 dni
- Milch. 1 Tag intravensko: 1 dan

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 16 Tag Meso in organi: 16 dni.

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

QM01AG02

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowenien

Verfügbar in:

Slowenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowenisch

Verfügbar nur in slowenisch

Verfügbar nur in slowenisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Vetoquinol S.A.

Zulassungsdatum:

10/11/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Zulassungsnummer:

NP/V/0334/004

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/01/2005

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.

Etikettierung

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.