

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

Autorizado

- Tolfenamic acid

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino  
Perros  
Porcino  
Gatos

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular  
Vía intravenosa  
Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
40.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 12 Día
- Milk. 0 Hora(s)

- 

##### **Porcino**

- Meat and offal. 16 Día

#### Vía intravenosa:

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 4 Día
  - Milk. 24 Hora(s)
- 

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QM01AG02

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Irlanda

---

**Disponible en:**

Irlanda

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

21/08/2015

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número de autorización:**

VPA10790/006/001

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

21/08/2015

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0344/001

---

**Estados miembros afectados:**

Francia Alemania Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia España

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.