

TOLFEDINE CS

Autorizado

- Tolfenamic acid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TOLFEDINE CS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía IM 12 días/Vía IV 4 días

-

Porcino

- Meat and offal. 16 Día

-

Bovino

- Milk. no withdrawal period Leche: Vía IM cero horas/Vía IV 24 horas

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía IM 12 días/Vía IV 4 días

-

Bovino

- Milk. no withdrawal period Leche: Vía IM cero horas/Vía IV 24 horas

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

QM01AG02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial de 250 ml

Caja con 1 vial de 100 ml

Caja con 1 vial de 50 ml

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol Especialidades Veterinarias S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

23/03/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1261 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/03/1999

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto