

Tolfedine cs 40 mg/ml, solução injectável para bovinos e suínos

Autorizado

- Tolfenamic acid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Tolfedine cs 40 mg/ml, solução injectável para bovinos e suínos

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponível 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. 10 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 3 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 0 Día

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Milk. 0 Día

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:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

23/05/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol S.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

51323

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/06/2020

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

Documentos

Combined File of all Documents

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