

TOLFELAB 40 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE PIGS CATS AND DOGS

Autorizado

- Tolfenamic acid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TOLFELAB 40 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE PIGS CATS AND DOGS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Perros

Bovino

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:

-

Porcino

- Meat and offal. 16 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 12 Día

- Milk. 0 Hora(s)

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:

Croacia

Disponible en:

Croacia

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:

Labiana Life Sciences S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

22/12/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/22-01/733

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/12/2022

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0417/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Croacia Estonia Francia Italia Letonia Lituania Luxemburgo

Rumania; Rumanía

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
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.