

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

Autorizado

- Tolfenamic acid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

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](#)

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 Meso in organi: intramuskularno: 12 dni

- Milk. 1 Día intramuskularno: 1 molža.

•

Porcino

- Meat and offal. 16 Día Meso in organi: 16 dni.

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Meat and offal. 4 Día intravensko: 4 dni

- Milk. 1 Día intravensko: 1 dan

•

Porcino

- Meat and offal. 16 Día Meso in organi: 16 dni.

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:

Eslovenia

Disponible en:

Eslovenia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

10/11/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

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

Número de autorización:

NP/V/0334/004

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/01/2005

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

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

Prospecto

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