

TOLFELAB 40 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO PORCINO GATOS Y PERROS

Autorizado

- Tolfenamic acid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TOLFELAB 40 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO PORCINO GATOS Y PERROS

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:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 Vial de 20 ml

Caja con 1 Vial de 50 ml

Caja con 1 Vial de 100 ml

Caja con 1 Vial de 250 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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Labiana Life Sciences S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

30/11/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

4125 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/12/2022

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

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 8/05/2026

[Descargar](#)

Prospecto

Etiquetado