

TOLFENAMIC ACID VMD 40 mg/ml - Solution for injection

Volitatud

- Tolfenamic acid

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

TOLFENAMIC ACID VMD 40 mg/ml - Solution for injection

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

koer

kass

sig

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Intravenoosne

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

•

veis

- liha ja söödavad koed. 12 day 12 days

- piim. 0 hour 0 hours

- liha ja söödavad koed. 4 day 4 days

- piim. 24 hour 24 hours

•

sig

- liha ja söödavad koed. 16 day 16 days

Intravenoosne:

•

veis

- liha ja söödavad koed. 12 day 12 days

- piim. 0 hour 0 hours

- liha ja söödavad koed. 4 day 4 days

- piim. 24 hour 24 hours

•

sig

- liha ja söödavad koed. 16 day 16 days

Subkutaanne:

•

veis

- liha ja söödavad koed. 12 day 12 days

- piim. 0 hour 0 hours

- liha ja söödavad koed. 4 day 4 days

- piim. 24 hour 24 hours

•

sig

- liha ja söödavad koed. 16 day 16 days

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QM01AG02

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Valid

Valid

Müügiluba riikides:

Austria , Belgia , Bulgaaria , Horvaatia , Küpros , Tšehhi , Taani , Eesti , Soome , Prantsusmaa , Saksamaa , Kreeka , Ungari , Island , Iirimaa , Itaalia , Läti , Liechtenstein , Leedu , Luksemburg , Malta , Holland , Norra , Poola , Portugal , Rumeenia , Slovakkia , Sloveenia , Hispaania , Rootsi , Suurbritannia (Põhja-Iirimaa) , Austria , Belgia , Bulgaaria , Horvaatia , Küpros , Tšehhi , Taani , Eesti , Soome , Prantsusmaa , Saksamaa , Kreeka , Ungari , Island , Iirimaa , Itaalia , Läti , Liechtenstein , Leedu , Luksemburg , Malta , Holland , Norra , Poola , Portugal , Rumeenia , Slovakkia , Sloveenia , Hispaania , Rootsi , Suurbritannia (Põhja-Iirimaa) , Austria , Belgia , Bulgaaria , Horvaatia , Küpros , Tšehhi , Taani , Eesti , Soome , Prantsusmaa , Saksamaa , Kreeka , Ungari , Island , Iirimaa , Itaalia , Läti , Liechtenstein , Leedu , Luksemburg , Malta , Holland , Norra , Poola , Portugal , Rumeenia , Slovakkia , Sloveenia , Hispaania , Rootsi , Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

VMD N.V.

VMD N.V.

VMD N.V.

Müügiloa kuupäev:

3/02/2025

3/02/2025

3/02/2025

Partii vabastamise tootmiskohad:

V.M.D.

Laboratoires Biove

Vastutav asutus:

European Commission

European Commission

European Commission

Müügiloa number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

3/02/2025

3/02/2025

3/02/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Combined File of all Documents

eesti (PDF)

Avaldatud: 7/05/2025

[Lae alla](#)

ema-puar-v6234-tolfenamicacidvmd-initial-en.pdf