

TOLFINE

Myönnetty

- Tolfenamic acid

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

TOLFINE

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Antoreitti:

Lihakseen

Laskimoon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Nauta

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 0 day

Laskimoon:

-

Nauta

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 12 hour

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QM01AG02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Luxembourg

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Vetoquinol S.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

19/04/1989

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Vetoquinol S.A.

Vastaava viranomainen:

Ministry Of Health And Social Security

Myyntilupanumero:

V 808/90/10/0303

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

19/04/2009

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.