

TOLFENIL 40 mg/ml solution for injection

Autorisé

- Tolfenamic acid

Identification du produit

Dénomination du médicament:

TOLFENIL 40 mg/ml solution for injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Viande et abats. no withdrawal period

Meat and offal: 12 days intramuscular use / 4 days intravenous use

•

Porc

- Viande et abats. 16 day

•

Bovins

- Lait. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

Voie intraveineuse:

•

Bovins

- Viande et abats. no withdrawal period

Meat and offal: 12 days intramuscular use / 4 days intravenous use

•

Bovins

- Lait. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QM01AG02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Disponible en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Mevet S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/10/2021

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Mevet S.A.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

3143

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/10/2021

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0383/001

États membres concernés:

Pologne Portugal Roumanie

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.