

# TOLFEDINE CS

Autorisé

- Tolfenamic acid

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

TOLFEDINE CS

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Porc

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

## **Temps d'attente par voie d'administration:**

### **Voie intramusculaire:**

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. no withdrawal period  
Carne: Vía IM 12 días/Vía IV 4 días

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 16 day

- 

#### **Bovins**

- Lait. no withdrawal period  
Leche: Vía IM cero horas/Vía IV 24 horas

### **Voie intraveineuse:**

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. no withdrawal period  
Carne: Vía IM 12 días/Vía IV 4 días

- 

#### **Bovins**

- Lait. no withdrawal period  
Leche: Vía IM cero horas/Vía IV 24 horas

---

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

QM01AG02

---

## **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

## **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

## **Autorisé en:**

Espagne

---

## **Disponible en:**

Espagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

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

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Vetoquinol Especialidades Veterinarias S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

23/03/1999

---

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

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

1261 ESP

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

23/03/1999

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Notice

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

### Etiquetage

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

### Résumé des caractéristiques du produit

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