

File downloaded on 2026-05-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000054995>

# TOLFEDINE CS

Engedélyezett

- Tolfenamic acid

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

TOLFEDINE CS

---

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

**Célállat faj:**

szarvasmarha  
sertés

---

**Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás  
Intravénás alkalmazás

---

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

## Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

### Intramuscularis alkalmazás:

- 

#### szarvasmarha

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía IM 12 días/Vía IV 4 días

- 

#### sertés

- Meat and offal. 16 day

- 

#### szarvasmarha

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

### Intravénás alkalmazás:

- 

#### szarvasmarha

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía IM 12 días/Vía IV 4 días

- 

#### szarvasmarha

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

---

### Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QM01AG02

---

### Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Engedélyezési státusz:

Valid

---

### Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Elérhető:**

Spain

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Vetoquinol Especialidades Veterinarias S.A.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

23/03/1999

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Felelős hatóság:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Engedély száma:**

1261 ESP

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

23/03/1999

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.