

Tolfine 40 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

Heimilað

- Tolfenamic acid

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Tolfine 40 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í enska

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í enska

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

- Mjólk. 1 dagar
1 slaukšanas reize pēc ievadišanas

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

Til notkunar í bláæð:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

- Mjólk. 24 klukkustundir

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QM01AG02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lettland

Fáanlegt í:

Lettland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í lettneska

Aðeins fáanlegt í lettneska

Aðeins fánlegt í [lettneska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Vetoquinol S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

13/11/2003

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/NRP/08/1583

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/11/2003

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.