

TOLFENIL 40 mg/ml solution for injection

Autorizzato

- Tolfenamic acid

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

TOLFENIL 40 mg/ml solution for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

40.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

•

Suino

- carni e frattaglie. 16 giorno

•

bovini

- latte. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

Uso endovenoso:

•

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

•

bovini

- latte. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QM01AG02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Polonia

Disponibile in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Mevet S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

28/10/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Mevet S.A.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

3143

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/10/2021

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0383/001

Stati membri interessati:

Polonia Portogallo Romania

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.