

TOLFEDOL, 40 mg/ml, solution for injection for cattle, pigs, cats and dogs

Autorizzato

- Tolfenamic acid

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

TOLFEDOL, 40 mg/ml, solution for injection for cattle, pigs, cats and dogs

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cane

Suino

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. 12 giorno
- latte. 0 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 16 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 4 giorno
 - latte. 24 ora
-

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:

Francia

Descrizione della confezione:

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:

S P Veterinaria S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/06/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

S P Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/6409545 3/2015

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/01/2021

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0344/001

Stati membri interessati:

Francia Germania Portogallo Romania Slovacchia Spagna

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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

File combinato di tutti i documenti

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