

TOLFEDINE CS

Toegelaten

- Tolfenamic acid

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

TOLFEDINE CS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Rund

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

-

Varken

- Meat and offal. 16 day

-

Rund

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

Intraveneus gebruik:

-

Rund

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

-

Rund

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QM01AG02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Spanje

Beschikbaar in:

Spanje

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetoquinol Especialidades Veterinarias S.A.

Handelsvergunningsdatum:

23/03/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Vergunningsnummer:

1261 ESP

Datum toelatingswijziging:

23/03/1999

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.