

# Tolfine 80 mg/ml solution for injection for cattle

Toegelaten

- Tolfenamic acid

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Tolfine 80 mg/ml solution for injection for cattle

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 20 day
- Milk. 0 hour

**Intraveneus gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 12 hour

---

**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:**Denemarken

---

**Verpakkingsomschrijving:**Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## 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](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Vetoquinol Scandinavia AB

---

**Handelsvergunningsdatum:**

19/09/2022

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Vetoquinol S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Danish Medicines Agency

---

**Vergunningsnummer:**

65946

---

**Datum toelatingswijziging:**

19/09/2022

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0661/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland Frankrijk  
Duitsland Griekenland Italië Letland Litouwen Luxemburg Nederland Polen  
Portugal Slowakije Slovenië Spanje

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Combined File of all Documents

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