

TOLFENIL 40 mg/ml solution for injection

Autorisert

- Tolfenamic acid

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

TOLFENIL 40 mg/ml solution for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

40.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

•

storfe

- Slakt. no withdrawal period

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

•

gris

- Slakt. 16 dag

•

storfe

- Melk. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

Intravenøs bruk:

•

storfe

- Slakt. no withdrawal period

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

•

storfe

- Melk. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AG02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PL

Tilgjengelig i:

PL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Mevet S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/10/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:

Mevet S.A.

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

3143

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/10/2021

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0383/001

Gjeldende medlemsstater:

PL PT RO

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.