

# Tolfine

Autorisert

- Tolfenamic acid

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Tolfine

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe  
gris

---

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk  
Intravenøs 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. 12 dag

- Melk. 0 time

- 

#### **gris**

- Slakt. 16 dag

### **Intravenøs bruk:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 4 dag

- Melk. 24 time

---

## **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QM01AG02

---

## **Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

## **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

## **Autorisert i:**

Irland

---

## **Tilgjengelig i:**

Irland

---

## **Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Vetoquinol Ireland Limited

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

4/02/2000

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

VETOQUINOL

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

VPA10983/031/001

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

4/02/2000

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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