

TOLFEDINE CS, 40mg/ml, Injekční roztok

Autorisert

- Tolfenamic acid

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

TOLFEDINE CS, 40mg/ml, Injekční roztok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

40.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 4 dag
- Melk. 1 dag

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Slakt. 4 dag

-

storfe

- Slakt. 12 dag
- Melk. 12 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:

CZ

Tilgjengelig i:

CZ

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tsjekkisk

Bare tilgjengelig i Tsjekkisk

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetoquinol s.r.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/04/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

VETOQUINOL BOWET Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/112/04-C

Status for endring av markedsføringstillatelse:

12/01/2010

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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

Merking

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