

# TOLFINE 40 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo in prašiče

Autorizado

- Tolfenamic acid

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

TOLFINE 40 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo in prašiče

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intramuscular

Via intravenosa

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
40.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intramuscular:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 12 dia Meso in organi: intramuskularno: 12 dni

- Milk. 1 dia intramuskularno: 1 molža.

•

**Pig**

- Meat and offal. 16 dia Meso in organi: 16 dni.

**Via intravenosa:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 4 dia intravensko: 4 dni

- Milk. 1 dia intravensko: 1 dan

•

**Pig**

- Meat and offal. 16 dia Meso in organi: 16 dni.

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QM01AG02

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Eslovénia

---

**Disponibilidade:**

Eslovénia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [eslovénio](#)

Disponível apenas em [eslovénio](#)

Disponível apenas em [eslovénio](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Vetoquinol S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

10/11/2021

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Autoridade responsável:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Número da autorização:**

NP/V/0334/004

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

7/01/2005

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.