

# Tolfine 40 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

Autorizado

- Tolfenamic acid

## Identificação do produto

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

Tolfine 40 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

### **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

- Milk. 1 dia  
1 slaukšanas reize pēc ievadīšanas

•

**Pig**

- Meat and offal. 16 dia

**Via intravenosa:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 4 dia

- Milk. 24 hora

---

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

QM01AG02

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Letónia

---

**Disponibilidade:**

Letónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

---

## 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](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

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

Vetoquinol S.A.

---

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

13/11/2003

---

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

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Autoridade responsável:**

Food And Veterinary Service

---

**Número da autorização:**

V/NRP/08/1583

---

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

13/11/2003

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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