

File downloaded on 2026-06-22

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000064599>

# Tolfine

Autorizat

- Tolfenamic acid

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Tolfine

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Porc

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

40.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

### Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

## **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

### **Administrare intramusculară:**

- 

#### **Bovine**

- Carne și organe. 12 zi

- Lapte. 0 oră

- 

#### **Porc**

- Carne și organe. 16 zi

### **Administrare intravenoasă:**

- 

#### **Bovine**

- Carne și organe. 4 zi

- Lapte. 24 oră

---

## **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QM01AG02

---

## **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

## **Status autorizație:**

Valid

---

## **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

## **Disponibil în:**

Ireland

---

## **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Vetoquinol Ireland Limited

---

**Data autorizației de comercializare:**

4/02/2000

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numărul autorizației:**

VPA10983/031/001

---

**Data modificării statusului autorizației:**

4/02/2000

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.