

Tolfedine cs 40 mg/ml, solução injectável para bovinos e suínos

Autorizat

- Tolfenamic acid

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Tolfedine cs 40 mg/ml, solução injectável para bovinos e suínos

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

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. 10 zi

-

Porc

- Carne și organe. 3 zi

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 4 zi

- Lapte. 0 zi

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Lapte. 0 zi

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:

Portugal

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

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 S.A.

Data autorizației de comercializare:

23/05/2000

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vetoquinol S.A.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

51323

Data modificării statusului autorizației:

1/06/2020

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

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