

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

Autorizat

- Tolfenamic acid

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

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 Meso in organi: intramuskularno: 12 dni
- Milk. 1 zi intramuskularno: 1 molža.

•

Porc

- Carne și organe. 16 zi Meso in organi: 16 dni.

Administrare intravenoasă:

•

Bovine

- Carne și organe. 4 zi intravensko: 4 dni
- Milk. 1 zi intravensko: 1 dan

•

Porc

- Carne și organe. 16 zi Meso in organi: 16 dni.

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:

Slovenia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Slovenă

Disponibile numai în Slovenă

Disponibile numai în Slovenă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedează

Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetoquinol S.A.

Data autorizației de comercializare:

10/11/2021

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autoritatea responsabilă:

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

Numărul autorizației:

NP/V/0334/004

Data modificării statusului autorizației:

7/01/2005

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Etichetarea

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

Prospectul

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