

Tolfine 40 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

Autorizat

- Tolfenamic acid

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Tolfine 40 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

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. 1 zi
1 slaukšanas reize pēc ievadīšanas

•

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:

Latvia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

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](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetoquinol S.A.

Data autorizației de comercializare:

13/11/2003

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

VETOQUINOL

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

V/NRP/08/1583

Data modificării statusului autorizației:

13/11/2003

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.