

# Tolfine 80 mg/ml solution for injection for cattle

Oprávnený

- Tolfenamic acid

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Tolfine 80 mg/ml solution for injection for cattle

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lieková forma:**

Injekčný roztok

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Intramuskulárne použitie:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 20 day

- Milk. 0 hour

**Intravenózne použitie:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 12 hour

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QM01AG02

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Grécko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Vetoquinol S.A.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

29/09/2022

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Vetoquinol S.A.

---

### **Zodpovedný orgán:**

National Organization For Medicines

---

### **Číslo registrácie:**

102454/30-09-2022/K-0249401

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

29/09/2022

---

### **Referenčný členský štát:**

Írsko

---

### **Číslo postupu:**

IE/V/0661/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Fínsko Francúzsko  
Nemecko Grécko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Holandsko Poľsko  
Portugalsko Slovensko Slovinsko Španielsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.