

Tolfine 80 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo

Ima dovoljenje za promet

- Tolfenamic acid

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Tolfine 80 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Intravenska uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

**Karenca glede na pot uporabe:
intramuskularna uporaba:**

•

govedo

- Meat and offal. 20 day
- Milk. 0 hour

Intravenska uporaba:

•

govedo

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 12 hour

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QM01AG02

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Viale iz jantarjevega stekla tipa I so zaprte s klorobutilnimi gumijastimi zamaški in zatesnjene z aluminijasto zaporko s polipropilenskim snemljivim pokrovčkom. Vsaka viala je pakirana v kartonski škatli. Škatla z 1 vialo po 250 ml

Viale iz jantarjevega stekla tipa I so zaprte s klorobutilnimi gumijastimi zamaški in zatesnjene z aluminijasto zaporko s polipropilenskim snemljivim pokrovčkom. Vsaka viala je pakirana v kartonski škatli. Škatla z 1 vialo po 100 ml

Viale iz jantarjevega stekla tipa I so zaprte s klorobutilnimi gumijastimi zamaški in zatesnjene z aluminijasto zaporko s polipropilenskim snemljivim pokrovčkom. Vsaka viala je pakirana v kartonski škatli. Škatla z 1 vialo po 50 ml

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Vetoquinol S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

25/08/2022

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Vetoquinol S.A.

Pristojni organ:

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

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

DC/V/0759/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

25/08/2022

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

IE/V/0661/001

Zadevne države članice:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

slovenščina (PDF)

Objavljeno na dan: 23/09/2025

[Prenesi](#)

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Označevanje

Navodilo za uporabo