

# TOLFENAMIC ACID VMD 40 mg/ml - Solution for injection

Godkänd

- Tolfenamic acid

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

TOLFENAMIC ACID VMD 40 mg/ml - Solution for injection

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Hund

Katt

Svin

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intramuskulär användning:**

•

**Nöt**

- Meat and offal. 12 dygn 12 days

- Milk. 0 timme 0 hours

- Meat and offal. 4 dygn 4 days

- Milk. 24 timme 24 hours

•

**Svin**

- Meat and offal. 16 dygn 16 days

**Intravenös användning:**

•

**Nöt**

- Meat and offal. 12 dygn 12 days

- Milk. 0 timme 0 hours

- Meat and offal. 4 dygn 4 days

- Milk. 24 timme 24 hours

•

**Svin**

- Meat and offal. 16 dygn 16 days

**Subkutan användning:**

- 

### **Nöt**

- Meat and offal. 12 dygn 12 days
- Milk. 0 timme 0 hours
- Meat and offal. 4 dygn 4 days
- Milk. 24 timme 24 hours

- 

### **Svin**

- Meat and offal. 16 dygn 16 days

---

## **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QM01AG02

---

## **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

## **Godkännandestatus:**

Godkänd

Godkänd

Godkänd

---

## **Godkänd i:**

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland) , Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland) , Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

Marketing Authorisation

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska litauiska Norwegian

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska litauiska Norwegian

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska litauiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

VMD N.V.

VMD N.V.

VMD N.V.

---

**Godkännandedatum:**

3/02/2025

3/02/2025

3/02/2025

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

V.M.D.

Laboratoires Biove

---

**Ansvarig myndighet:**

European Commission

European Commission

European Commission

---

**Godkännandenummer:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

3/02/2025

3/02/2025

3/02/2025

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 7/05/2025

Ladda ner

ema-puar-v6234-tolfenamicacidvmd-initial-en.pdf