

# TOLFENIL 40 mg/ml solution for injection

Godkänd

- Tolfenamic acid

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

TOLFENIL 40 mg/ml solution for injection

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Nöt

Svin

Hund

Katt

---

**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. no withdrawal period

Meat and offal: 12 days intramuscular use / 4 days intravenous use

•

**Svin**

- Meat and offal. 16 dygn

•

**Nöt**

- Milk. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

**Intravenös användning:**

•

**Nöt**

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: 12 days intramuscular use / 4 days intravenous use

•

**Nöt**

- Milk. no withdrawal period

Milk: Zero days intramuscular use/ 24 hours intravenous use

---

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

QM01AG02

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Polen

---

**Tillgänglig i:**

Polen

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

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

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Mevet S.A.

---

**Godkännandedatum:**

28/10/2021

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Mevet S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Godkännandenummer:**

3143

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

28/10/2021

---

**Referensmedlemsstat:**

Spanien

---

**Procedurnummer:**

ES/V/0383/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Polen Portugal Rumänien

---

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

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

## Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

## Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.