

**GEBRAUCHSINFORMATION**

Tolfine

**1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST****Zulassungsinhaber:**

Vétoquinol N.V./S.A.  
Kontichsesteenweg 42  
B- 2630 Aartselaar

**Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:**

Vétoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
BP 189  
F- 70204 Lure Cedex

**2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Tolfine  
Tolfenaminsäure

**3. WIRKSTOFFE UND SONSTIGE BESTANDTEILE**

Acidum tolfenamicum 40 mg – excipients ad 1 ml

**4. ANWENDUNGSGEBIETE**

Entzündungshemmende, fiebersenkende und analgetische Behandlung  
- Rinder: bei Atemwegkrankungen und Mastitiden  
- Schweine: beim Metritis-Mastitis-Agalaktie Syndrom

**5. GEGENANZEIGEN**

- Nicht gebrauchen bei Nieren- und Leberkrankheiten.  
- Nicht gebrauchen bei Ulzerative Krankheiten des Verdauungstraktes und Gerinnungsstörungen.

**6. NEBENWIRKUNGEN**

- Seltene, aber mögliche Blutungen im Magen-Darm-Trakt  
- Weiche Fäzes und lokale Reizungsmöglichkeit an der Injektionsstelle  
Falls Sie eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier/Ihren Tieren feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt mit.

**7. ZIELTIERARTEN**

Rinder und Schweine

**8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG**

Rinder:

- Zur Behandlung der mit Atemwegkrankungen verbundenen Entzündung ist die empfohlene Dosierung 2 mg/kg (1 ml/20 kg) durch intramuskuläre Anwendung. Die Behandlung kann möglicherweise 48 Stunden nachher wiederholt werden.
- Zur Behandlung der mit Mastitiden verbundenen Entzündung ist die empfohlene Dosierung eine einmalige, intravenöse Injektion von 4 mg/kg (1 ml/10 kg).

Schwein:

- Einmalige, intramuskuläre Injektion von 2 mg/kg (1 ml/20 kg).



**9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG**

Keine

**10. WARTEZEIT**

Rind:

IM: Fleisch: 14 Tage

Milch: 0 Tage

IV: Fleisch: 7 Tage

Milch: 0 Tage

Schwein:

IM: Fleisch: 16 Tage

**11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE**

Unter 25°C lagern.

Vor Licht und Hitze schützen.

Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen des Behältnisses: 28 Tage.

Außer Reich- und Sichtweite von Kindern aufbewahren.

**12. BESONDERE WARNHINWEISE****Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart**

Dosis von 20 ml pro Injektionsstelle nicht überschreiten in Rinder.

Dosis von 5 ml pro Injektionsstelle nicht überschreiten in Schweine.

**Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren**

- Die angegebene Dosierung und Behandlungsdauer nicht überschreiten.
- Bei der Verabreichung sollen aseptische Vorsichtsmaßnahmen getroffen werden.

**Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender**

Entfällt

**Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode**

Tolfenaminsäure kann in weibliche Tiere während der Trächtigkeit oder Laktation angewendet werden; eine Verlangsamung der Geburt ist möglich.

**Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen**

- Nicht gemeinsam bzw innerhalb von 24 Stunden mit nichtsteroidalen Antiphlogistika geben.
- Tolfenaminsäure bindet stark an Plasmaproteine und steht damit in Konkurrenz zu anderen Substanzen, die ebenfalls an Plasmaproteine binden.
- Interaktionen mit anderen nichtsteroidalen Antiphlogistika und mit Antikoagulantien sind möglich.

**13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN**

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den örtlichen Vorschriften zu entsorgen.

**14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE**

03/2010

**15. WEITERE ANGABEN**

BE-V198475

Auf veterinärmedizinische Verordnung

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.