

# DICLOVET 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Εξουσιοδοτημένο

- Diclofenac sodium

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

DICLOVET 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

---

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

---

### Είδη ζώων:

Βοοειδή

Χοίρος

Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση

---

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

---

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

---

## **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

### **Ενδομυϊκή χρήση:**

- **Βοοειδή**

- Meat and offal. 15 Ημέρα

- **Χοίρος**

- Meat and offal. 12 Ημέρα

- **Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση**

- Meat and offal. no withdrawal period

Carne: Su uso no está autorizado en équidos cuya carne se destine al consumo humano

- **Βοοειδή**

- Γάλα. 6 Ημέρα

- **Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση**

- Γάλα. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en équidos cuya leche se destine al consumo humano

### **Ενδοφλέβια χρήση:**

- **Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση**

- Meat and offal. no withdrawal period

Carne: Su uso no está autorizado en équidos cuya carne se destine al consumo humano

- **Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση**

- Γάλα. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en équidos cuya leche se destine al consumo humano

---

## **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QM01AB05

---

## **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#)

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Fatro Iberica S.L.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

20/03/2013

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Fatro S.p.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Αριθμός έγκρισης:**

2760 ESP

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**

20/03/2013

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

es-puar-diclovet-50-mg-ml-solucion-inyectable-es.pdf