

DICLOVET 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizado

- Diclofenac sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DICLOVET 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Caballos no destinados a consumo humano

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 15 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 12 Día

-

Caballos no destinados a consumo humano

- Meat and offal. no withdrawal period

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

-

Bovino

- Milk. 6 Día

-

Caballos no destinados a consumo humano

- Milk. no withdrawal period

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

Vía intravenosa:

-

Caballos no destinados a consumo humano

- Meat and offal. no withdrawal period

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

-

Caballos no destinados a consumo humano

- Milk. no withdrawal period

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QM01AB05

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Caja de cartón con un vial de 250 ml

Caja de cartón con un vial de 100 ml

Caja de cartón con un vial de 50 ml

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro Iberica S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

20/03/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

2760 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/03/2013

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055423>