

DICLOVET 50 mg/ml SOLUCION INYECTIONABLE

Igaliotas

- Diclofenac sodium

Product identification

Vaisto pavadinimas:

DICLOVET 50 mg/ml SOLUCION INYECTIONABLE

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Nemaistiniai arkliai

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:**Leisti į raumenis:****• Galvijai**

- Meat and offal. 15 day
- Milk. no withdrawal period
Leche: 144 horas (6 días)

• Kiaulė

- Meat and offal. 12 day

• Nemaistiniai arkliai

- Meat and offal. no withdrawal period

Carne: No autorizado para consumo humano

- Milk. no withdrawal period
Leche: No autorizado para consumo humano

Leisti į veną:**• Nemaistiniai arkliai**

- Meat and offal. no withdrawal period

Carne: No autorizado para consumo humano

- Milk. no withdrawal period
Leche: No autorizado para consumo humano

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QM01AB05

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Spanish](#)

Pateikiama tik [Spanish](#)

Pateikiama tik [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Fatro Iberica S.L.

Marketing authorisation date:

20/03/2013

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Fatro S.p.A.

Atsakinga institucija:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registracijos pažymėjimo numeris:

2760 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

20/03/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

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

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