

# DOLOFENAC 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Igaliotas

- Diclofenac sodium

## Product identification

**Vaisto pavadinimas:**

DOLOFENAC 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

---

**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:**

#### **• 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

---

## **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](#)

---

**Available in:**

Spain

---

**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 S.p.A.

---

**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:**

2759 ESP

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

20/03/2013

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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-dolofenac-50-mg-ml-solucion-inyectable-es.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055424>