

DICLOVET 50 mg/ml SOLUCION INYECTIONABLE

Atļautas

- Diclofenac sodium

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

DICLOVET 50 mg/ml SOLUCION INYECTIONABLE

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Cūka

Zirgs (neproduktīvais)

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

intravenozai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

50.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intramuskulārai lietošanai:**

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 15 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena

-

Zirgs (neproduktīvais)

- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period

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

-

Liellops

- Piens. 6 diena

-

Zirgs (neproduktīvais)

- Piens. no withdrawal period

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

intravenozai lietošanai:

-

Zirgs (neproduktīvais)

- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period

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

-

Zirgs (neproduktīvais)

- Piens. no withdrawal period

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

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QM01AB05

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Fatro Iberica S.L.

Tirdzniecības atļaujas datums:

20/03/2013

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Fatro S.p.A.

Atbildīgā iestāde:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Atļaujas numurs:

2760 ESP

Atļaujas statusa maiņas datums:

20/03/2013

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

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